(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 29. Juli 2004 (29.07.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2004/063036\ A1$

(51) Internationale Patentklassifikation7:

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/000098

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. Januar 2004 (09.01.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

B65D 23/08

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

9. Januar 2003 (09.01.2003) DE

103 00 323.1 60/438,822

9. Januar 2003 (09.01.2003) US

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAXTER HEALTHCARE S.A. [CH/CH]; Hertistrasse 2, CH-8304 Wallisellen (CH). BAXTER INTER-NATIONAL INC. [US/US]; Baxter One Parkway, Deerfield, IL 60015 (US).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BENSMANN, Hubert [DE/DE]; Ahornweg 43, 33790 Halle/Westfalen (DE). KRANZMANN, Heiko [DE/DE]; Traberweg 16, 33649 Bielefeld (DE). MILSMANN, Eckhard [DE/DE]; Immermannstr. 9, 33619 Bielefeld (DE). WICHERT, Burkhard [DE/DE]; Roonstrasse 48, 33615 Bielefeld (DE).

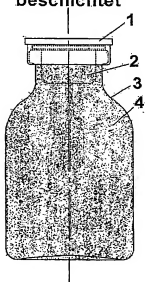
[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: SAFETY CONTAINERS FOR BIOLOGICALLY ACTIVE SUBSTANCES AND METHOD FOR PRODUCING SAID CONTAINER

(54) Bezeichnung: SICHERHEITSBEHÄLTER FÜR BIOLOGISCH AKTIVE SUBSTANZEN UND VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG

A Hüttenglasvial

B Glasoberfläche vollständig beschichtet



- A... BLANK GLASS VIAL
- **B... GLASS SURFACE COMPLETELY COATED**

(57) Abstract: The invention relates to safety containers for biologically active substances, in particular cytostatic agents, said container having increased or higher fracture strength and shatterproof qualities, in addition to an uncontaminated exterior. The invention also relates to a method for producing said containers and to the use of a medium containing at least one polymer for decontaminating the exterior of a container that is filled with a biologically active substance, sealed and optionally labelled.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Scherheitsbehälter für biologisch aktive Substanzen, insbesondere Cytostatika, mit erhöhter bzw. hoher Bruch- und Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier Aussenfläche, ein Verfahre zu dessen bzw. deren Herstellung sowie die Verwendung eines Mediums, welches mindestens ein Polymer enthält, zur Dekontaminierung der Aussenfläche eines mit biologisch aktiven Substanz gefüllten, verschlossenen und ggf. Gekennzeichneten Behälters.

- (74) Anwalt: BACHMANN, Juergen; c/o Baxter Oncology GmbH, Patent/ G.108-F.220, Daimlerstr.40, 60314 Frankfurt am Main (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ,

TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärung gemäß Regel 4.17:

— Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\tilde{u}\)r \(\tilde{A}\)nderungen der Anspr\(\tilde{u}\)che geltenden
 Frist; Ver\(\tilde{g}\)fflentlichung wird wiederholt, falls \(\tilde{A}\)nderungen
 eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen. WO 2004/063036 PCT/EP2004/000098

SICHERHEITSBEHÄLTER FÜR BIOLOGISCH AKTIVE SUBSTANZEN UND VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG

5

10

15

20

25

Gebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft Sicherheitsbehälter für biologisch aktive Substanzen, insbesondere cytotoxische Substanzen, mit erhöhter bzw. hoher Bruch- und Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier Außenfläche, ein Verfahren zu dessen bzw. deren Herstellung sowie die Verwendung eines Mediums, welches mindestens ein Polymer enthält, zur Dekontaminierung der Außenfläche eines mit einer biologisch aktiven Substanz gefüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters.

Stand der Technik

Biologisch aktive Substanzen finden in allen Lebensbereichen tagtäglich Anwendung. Zu nennen sind hier insbesondere der Einsatz von Arzneimitteln in der Human- und Veterinärmedizin oder von Pflanzenschutzwirkstoffen, wie Herbiziden, Fungiziden und Insektiziden im Pflanzenschutz. Die Einsatzgebiete von biologisch aktiven Substanzen in der Human- und Veterinärmedizin sind beispielsweise die Therapie von Krankheiten, wie etwa die Chemotherapie von Tumorerkrankungen durch die Verabreichung von Cytostatika, die Diagnose von Krankheiten und Erbanlagen (beispielsweise als Substrat für Enzymreaktionen), die Analyse (bespielsweise als Vergleichssubstanzen) und die Gentechnik (beispielsweise zur Selektion von Zelllinien).

30 Üblicherweise im Handel gebrauchsfertiger Verpackungseinheiten, befüllt mit einer definierten Menge der entsprechenden biologisch aktiven Substanz oder Substanzen, dargeboten.

BESTÄTIGUNGSKOPIE

WO 2004/063036 PCT/EP2004/000098

Eine Vielzahl von Cytostatika müssen dem Patienten durch Injektion oder Infusion verabreicht werden. An der Vorbereitung und Durchführung solcher Verabreichungen sind bei der stationären Behandlung im Krankenhaus oder der ambulanten Behandlung in spezialisierten Arztpraxen zahlreiche Personen, wie Apotheker, Arzt, Krankenschwester und Pflegepersonal, beteiligt.

5

10

15

20

25

30

Dabei ist unbedingt zu vermeiden, daß der den Patienten behandelnde Personenkreis mit der cytotoxischen Substanz, oder einer anderen biologisch aktiven Substanz, in Kontakt kommt. Eine potentielle Aufnahme, etwa durch Berühren mit der Haut, Einatmen oder Verschlucken, ist beispielsweise dann zu befürchten, wenn der die biologisch aktive Substanz enthaltende Behälter zerbricht und dadurch die biologisch aktive Substanz in unkrollierter Weise in der Umgebung freigesetzt wird. Gleiches gilt für den Fall, daß auf der Außenseite des mit der biologisch aktiven Substanz (z.B. Cytostaikum) befüllten Behälers noch Spuren des Cytostikums anhaften würden. Die Folge wäre, dass das den Patienten behandelnde Personal einer Gesundheitsgefährdung und einem Krankheitsrisiko allein durch den Kontakt mit dem Behälter, z.B. durch Aufnahme über die Haut, die Atemwege oder den Magendarmtrakt, ausgesetzt wäre. Grundsätzlich ist bereits ein einmaliger, erst recht näturlich ein ständiger unkontrollierter Kontakt mit biologisch aktiven Substanzen zu vermeiden.

Seitens der pharmazeutischen Industrie ist dafür Sorge zu tragen, dass nach dem Verpackungsprozess keine Spuren der biologisch aktiven Substanz, beispielsweise der cytotoxischen Substanz, auf der Außenfläche des Behälters mehr anhaften bzw. nur noch in einer inaktiven, die Umgebung nicht mehr belastenden Form vorhanden sind.

Zu diesem Zweck erfolgt in der Praxis die Behandlung der Verpackungseinheit, z.B. der Injektionsflasche (Vial) enthaltend die biologisch aktive Substanz, wie z.B. eine cytotoxische Substanz, mit einem Waschmedium, vorzugsweise eine Waschlösung. Allerdings lassen sich nach dem Waschvorgang noch Spuren in der Größenordnung von einigen ng der biologisch aktiven Substanz pro Vial nachweisen. Ein üblicher Grenzwert liegt beispielsweise bei < 1µg pro Injektionsflasche.

Um eine Kontamination der mit dem Behälter in Kontakt kommenden Personen, z.B. Apotheker und medizinisches Personal, wurde im Stand der Technik zum einen die Umhüllung der Verpackungseinheit mit einem "Sleeve" oder "clear cylindrical shrinkwrap film" (engl. Mantel) aus Kunststoff vorgeschlagen. Der Nachteil dieses Verfahrens ist, daß die Verpackungseinheit bzw. der Behälter nur an den Seiten und nicht auf der Unterseite von dem "Sleeve" bedeckt wird. Nachteilig ist weiter, daß zur Herstellung bei Temperaturen von oberhalb Raumtemperatur gearbeitet werden muß. Dies kann eine Beinträchtigung der Reinheit, Lagerfähigkeit, Wirksamkeit und des optischen Aussehens von temperaturempfindlichen Substanzen zur Folge haben. Nachteilig ist auch, daß für unterschiedliche Dimensionen (Höhe, Breite, Tiefe) und Formen der Verpackungseinheit jeweils ein gesonderter "Sleeve" angepaßt werden muß. Dies macht die Herstellung zeit- und kostenintensiv.

5

10

20

25

30

15 Als Praxisbeispiel für den Sleeveeinsatz ist das Präparat Doxorubicine von Faulding Asta Medica zu nennen.

Die zweite im Stand der Technik beschriebene Lösung des Problems besteht in der Umhüllung der Verpackungseinheit mit einer zweiten Verpackung, beispielsweise aus Kunststoff. Der Nachteil hierbei ist, daß je nach Größe der Verpackungseinheit eine passende "Überverpackung" angefertigt werden muß. Zudem wird die Gesamtverpackung sehr voluminös und sperrig. Auch die Handhabbarkeit ist kompliziert: Die mit der Verpackungseinheit umgehenden Personen (z.B. Apotheker, Arzt, Pflegepersonal) müssen zunächst die Überverpackung öffnen, um überhaupt erst an den Verschluß der Verpackungseinheit zu gelangen. Weiterhin stellt der Öffnungsvorgang eine zusätzliche Gefahrenquelle für die Schutzausrüstung (z.B. reißempfindliche Handschuhe) der handhabenden Personen dar.

Als Praxisbeispiel für den Einsatz einer Kunststoff Umverpackung ist der OncoSafe® von der Firma Hexal, der z.B. beim Produkt Cisplatin, zu nennen.

Zudem müssen Behälter, welche mit einer biologisch aktiven Substanz befüllt sind, eine hohe Bruch- und Splitterfestigkeit aufweisen.

WO 2004/063036 PCT/EP2004/000098

Die Bruchfestigkeit des die biologisch aktive Substanz enthaltenden Behälters hängt zum einen vom Material des Behälters ab. Üblicherweise weisen Behälter aus Kunststoff eine erhöhte Bruchsicherheit gegenüber Behältern aus Glas auf. Kunststoff hat jedoch gegenüber Glas den Nachteil, dass er schneller altert (Materialermüdung), daß er mit den biologisch aktiven oder sonstigen Inhaltsstoffen chemische und/oder physikalische Rreaktionen eingehen kann oder diese verunreinigt (z.B. durch die Freisetzung von Weichmachern aus dem Kunststoff) und daß sich bestimmte Kunststoffe im Gegensatz zu Glas nur schwer zu den gewünschten Formkörpern formen lassen.

5

10

15

20

25

30

Die Splitterftestigkeit hängt beispielsweise von der Elastizität und der Sprödigkeit des Materials des Formkörpers bzw. Behälters ab. Üblicherweise weisen Behälter aus Kunststoff eine erhöhte Splitterfestigkeit gegenüber Behältern aus Glas auf. Aufgrund der höheren Elastizität absorbiert Kunststoff mehr Stoß- oder Aufprallenergie.

Die Bruch- und Splitterfestigkeit muß weiterhin auch während des Transports der Behälter, üblicherweise in einem größeren Gebinde, gegeben sein. Dabei kann es zum einen zum Kontakt zwischen Sicherheitsbehälter und Verpackungsmittel (etwa einem Karton oder Kunststoffmaterial, z.B. Styropor ®) und zum anderen zum Kontakt der Sicherheitsbehälter unterreinander kommen. Vorzugsweise sollte in zumindest in einem der beiden Fällen eine erhöhte Bruch- und Splitterfestigkeit bestehen, so daß eine entsprechend geeignete Verpackung angepaßt werden kann. Besonders bevorzugt ist eine Bruch- und Splitterfestigkeit für den Fall des Kontaktes der Sicherheitsbehälter untereinander, da dann eine einfachere und dadurch preisgünstigere und raumsparendere Verpackung gewählt werden kann.

Es besteht foglich ein Bedürfnis nach einem einfach herstellbaren Sicherheitsbehälter für biologisch aktive Substanzen mit erhöhter bzw. hoher Bruchund Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier bzw. kontaminationsminimierter oder kontaminationsverminderter Außenfläche.

Zusammenfasung der Erfindung:

Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass Sicherheitbehälter für biologisch aktive Substanzen mit erhöhter bzw. hoher Bruch- und Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier Außenfläche dadurch erhalten werden können, dass man auf der Außenfläche des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters ganz oder teilweise eine Beschichtung durch das Behandeln mit einem Medium, welches mindestens ein Polymer enthält, aufgebracht worden ist.

10

15

20

25

30

5

Der Begriff "ganz oder teilweise" ist dabei so zu verstehen, daß vorzugsweise alle für die Stabilität bzw. Kontamination relevanten Behältbereiche beschichtet sind. Beispielsweise könnte aus technischen Gründen eine nur teilweise Beschichtung des Behälters (z.B. Glasvial) erfolgen, wobei etwa der oberste Halsbereich der Behälter unbeschichtet bleibt. Dieses ist dann unproblematisch, wenn dieser Teil des Behälters nie zerbirst und er ebenfalls nicht zum Griffbereich gehört, so daß eine möglicherweise in diesem unbeschichteten Bereich verbleibende Kontamination des Behälters ohne Folgen bleibt. Die Entscheidung, ob die Beschichtung ganz oder teilweise zu erfolgen hat, kann der Fachmann basierend auf der vorliegenden Erfindungsoffenbarung und den gegebenenfalls weiter hinzutretenden Umständen (z.B. dem Toxizitätsgrad der abzufüllenden Substanz) im Rahmen seiner Routinetätigkeit treffen.

Gemäß einem Aspekt der vorliegenden Erfindung wird ein befüllter, verschlossener und ggf. gekennzeichneter Sicherheitsbehälter für biologisch aktive Substanzen mit erhöhter bzw. hoher Bruch- und Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier Außenfläche, wobei der Behälter einen Hohlkörper mit mindestens einer Öffnung, je einen Verschluß pro Öffnung, ggf. eine Kennzeichnung, und mindestens eine in den Hohlkörper gefüllte biologisch aktive Substanz umfaßt, dadurch gekennzeichnet, dass auf dem befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälter ganz oder teilweise eine Beschichtung aufgebracht worden ist, bereitgestellt.

WO 2004/063036 PCT/EP2004/000098

Gemäß einer Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird ein Sicherheitsbehälter bereitgestellt, welcher vor dem Anbringen der Beschichtung mit einer Kennzeichnung versehen worden ist.

- Gemäß einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird ein Sicherheitsbehälter bereitgestellt, welcher vor dem Anbringen der Beschichtung der befüllte, verschlossene und ggf. gekennzeichnete Behälter mit einem Waschmedium behandelt worden ist, bereitgestellt.
- 10 Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Beschichtung bei Raumtemperatur erfolgt, bereitgestellt.

Der erfindungsgemäße Sicherheitsbehälter ist daher als Verpackungsbehälter für temperaturempfindliche biologisch aktive Substanzen besonders geeignet.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Beschichtung vollständig oder nahezu vollständig auf dem Behälter angebracht worden ist, bereitgestellt.

20

25

30

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass der Behälter aus Glas, Kunststoff oder mit Kunststoff innen oder außen beschichtetem Glas gefertigt ist, bereitgestellt.

Geeignete Glasarten sind z.B. die Glastypen I – III. Glastyp I kann beispielsweise bei Flüssigprodukten und Glastyp III beispielsweise für Feststoffe verwendet werden. Die Beschaffenheit der Glasarten ist im USP und EP beschrieben (USP 26 – 2003; Kapitel 661 Containers; Seiten 2142 – 2145 // EP 4. Ausgabe: Grundwerk 2002; Kapitel 3.2 Behältnisse; Seiten 331 – 335).

Geeignete Kunststoffe sind beispielsweise Polyethylen, Polypropylen, Polyvinylchlorid und Topas® (Cycloolefin-Copolymer Firma Ticona) sein. Die Anforderungen an Kunststoffbehälter werden im USP und EP beschrieben (USP 26 – 2003; Kapitel 661 Containers; Seiten 2142 – 2143; 2145 - 2148 // EP 4. Ausgabe; Grundwerk 2002; Kapitel 3.2 Behältnisse; Seiten 331; 335 – 343).

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass er mindestens ein Verschluß umfaßt z.B. bestehend aus einem Gummistopfen und einer Bördelkappe oder aus einem alternativen Verschlußsystem, bereitgestellt.

Weitere geeignete Verschlusssysteme können sein:

Gummistopfen und Bioset®; Gummischeibe und Bördelkappe; Verschlußsystemne der Fa. Becton & Dickinson, Zuschmelzen von Glas mit oder ohne Sollbruchstelle.

15

5

10

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Bezeichnung eine bezeichnende Fläche, vorzugsweise ein beschriftetes Etikett (Label) aus Papier und/oder Kunststoff ist, bereitgestellt.

20

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die biologisch aktive Substanz bei Raumtemperatur einen flüssigen, festen oder amorphen Aggregatzustand aufweist, bereitgestellt.

25

Geeignete biologisch aktive Substanzen bzw. Materialien können beispielsweise die nachstehend genannten Stoffe sein (in alphabetischer Reihenfolge gemäß Rote Liste 2002):

30 A

Abacavir, Abciximab, Acamprosat, Acarbose, Acebutolol, Acecarbromal, Aceclofenac, Acemetacin, Acetazolamid, Acetylaminonitropropoxybenzen, Acetylcholinchlorid, Acetylcystein, β-Acetyldigoxin, Acetylmethionin, Acetylsalicylsäure, Acetyltyrosin, Aciclovir, Acipimox, Acitretin,

Ackergauchheil, Acker-Vergißmeinnicht, Aconitin, Acriflavinium chlorid, Actinoquinol, Adapalen, Ademetionin, Adenosin, Adonisröschen, Adrenalon, Äpfelsäure, Aescin, Aesculin, Agalsidase alfa, Agalsidase beta, Ajmalin, Akazie, falsche, Alanin, Alant, Alanylglutamin,

- Albendazol, Alclometason, Alcuronium chlorid, Aldesleukin, Aldioxa, Alemtuzumab, Alendronsäure, Alfacalcidol, Alfatradiol, Alfentanil, Alfuzosin, Algeldrat, Alginsäure, Alimemazin, Alizaprid, Alkyldimethylethylbenzylammoniumchlorid, Alkyloligoamin, Allantoin, Allergenextrakte, Allethrin I, Allopurinol, Allylsenföl, Almasilat,
- Almotriptan, Aloe, Alpenveilchen, Alpha-1-proteinase-Inhibitor, Alprazolam, Alprostadil, Alraune, Alteplase, Aluminiumacetat, basisch, Aluminiumacetattartrat, Aluminiumchlorid, Aluminiumchloridhydroxidkomplex, Aluminiumformiat, Aluminiumglycinatdihydroxid, Aluminiumhydroxid, Aluminiumhydroxiddistearat, Aluminiumhydroxid-Gel, Aluminiumhydroxychlorid,
- Aluminiummagnesiumsilicathydrat, Aluminiummagnesiumsilicopolyhydrat, Aluminiummonostearat, Aluminiumnatriumcarbonatdihydroxid, Aluminiumnatriumsilikat, Aluminiumoxid, Aluminiumoxidchlorid, Aluminiumphosphat, Aluminiumsilikat, Aluminiumsulfat, Amantadin, Ambra, Ambroxol, Amcinonid, Ameise, Ameisensäure, Amezinium metilsulfat, Amfepramon, Amfetaminil, Amidotrizoesäure, Amifostin, Amikacin, Amilomer, Amilorid, Aminoalkylglycin, Aminobenzoesäure
- Amikacin, Amilomer, Amilorid, Aminoalkylglycin, Aminobenzoesäure, Aminoglutethimid, Aminomethylbenzoesäure, Aminophyllin, Aminoquinurid, Aminosäuren, Aminosalicylsäure, Amiodaron, Amisulprid, Amitriptylin, Amitriptylinoxid, Amlodipin, Ammoniakflüssigkeit, anisölhaltig, Ammonium, Ammoniumbituminosulfonat, Ammoniumbituminosulfonat, hell,
- Ammoniumbromid, Ammoniumcarbonat, Ammoniumchlorid,
 Ammoniumdodecylsulfat, Ammoniumeisensulfat, Ammoniummolybdat,
 Ammoniummonohydrogencitrat, Ammoniumphosphat, Amnion, Amorolfin,
 Amoxicillin, Amoxicillin + Clavulansäure, Amphotericin B, Ampicillin,
- Amprenavir, Amrinon, Amsacrin, Amylase, Ananas, Anastrozol, Andorn, weißer, Anethol, Anetholtrithion, Angelika, Anguraté, Angustura, Anis, Anistreplase, Antazolin, Antimon, metall., Antimonpentasulfid, Antimontrisulfid, Antithrombin III, Apfel, Apomorphin, Apraclonidin,

5

Aprotinin, Arginin, Argininaspartat, Argipressin, Arnika, Arseniodid, Arsentrioxid, Artemether, Arterie, Articain, Artischocke, Ascorbinsäure, Asparagin, Asparaginase, Aspartinsäure, Aspergillus, Atenolol, Atorvastatin, Atosiban, Atovaquon, Atracurium besilat, Atropin, Auranofin, Avocadoöl, Azapropazon, Azathioprin, Azelainsäure, Azelastin, Azidamfenicol, Azidocillin, Azithromycin, Azosemid, Aztreonam,

Bacampicillin, Bacillus cereus, Bacillus firmus, Bacillus IP 5832, Bacillus 10 Bacitracin, Baclofen, Bärentraube, subtilis, Bärlapp, Bärlauch, Bakterienautolysate, Baldrian, Baldrianöl, Ballonrebe, Balsamgurke, Bambuterol, Bamethan, Bamipin, Bandscheibe, Bariumacetat, Bariumcarbonat, Bariumchlorid, Bariumiodid, Bariumsulfat, Bartflechte, Basilikum, Basiliximab, Baumflechte, Baumschwamm, Becaplermin, Beclometason, Beinwell, Bemetizid, Benazepril, Bencyclan, 15 Bendamustin, Bendroflumethiazid, Benedikte, Benfotiamin, Benperidol, Benproperin, Benserazid, Benzalkonium chlorid, Benzbromaron, Benzethonium chlorid, Benzocain, Benzoe, Benzoesäure, Benzoxonium chlorid, Benzylperoxid, Benzylalkohol, Benzylbenzoat, Benzylmandelat 20 , Benzylnicotinat, Benzylpenicillin, Benzylpenicillin-Benzathin, Benzylpenicillin-Procain, Berberitze, Berglorbeer, Bernsteinsäure, Besenginster, Betacaroten, Betaindihydrogencitrat, Betainhydrochlorid, Betamethason, Betaxolol, Bethanechol, Bezafibrat, Biber, Bibernelle, Bibrocathol, Bicalutamid, Biene, Bienengift, 25 Bienenköniginnenfuttersaft, Bienenwachs, Bifidumbakterien, Bifonazol, Biguanid, Biotin, Biperiden, 2-Biphenylol, Birke, Bisacodyl, Bismutaluminat, Bismutcarbonat, Bismutchloridoxid, Bismut(III)citrathydroxidkomplex, Bismutgallat, basisches, Bismutnitrat. basisches, Bismutoxid(iodid-Resorcin-Komplex), Bismutsalicylat, basisches, 30 Bisoprolol, Bitterholz, Bitterklee, Bittersüß, Blasentang, Blausäure,

Bleiacetat, Bleipflaster, Bleomycin, Blut, Blutgerinnungsfaktor IX

Blutgerinnungsfaktor VIII vom Menschen (gefriergetrocknet), Blutgerinnungsfaktor

vom Menschen (gefriergetrocknet), Blutgerinnungsfaktor VIII (CHO),

VII vom Menschen (gefriergetrocknet), Blutgerinnungsfaktor X, Blutgerinnungsfaktor XIII, Blutwurzel, kanadische, Bockshornklee, Bohne, Boldo, Bopindolol, Bornaprin, Borneol, Bornylacetat, Bornylsalicylat, Borsäure, Bovist, Braunwurz, Brechnuß, Brechweinstein,

- Brechwurzel, Breitwegerich, Brennessel, Brillenschlange, Brimonidin, Brinzolamid, Brivudin, Bromazepam, Brombeere, Bromcampher, Bromchlorophen, Bromelaine, Bromhexin, Bromid-Ionen, Bromnitrodioxacyclohexan, Bromocriptin, Bromperidol, Bromsalicylsäure, Brotizolam, Brucellabakterien, Bruchkraut, Brunnenkresse, Bucco,
- Buchweizen, Buclizin, Budesonid, Budipin, Bufexamac, Buflomedil, Bufo, Bumetanid, Bunazosin, Buphenin, Bupivacain, Bupranolol, Buprenorphin, Bupropion, Buschbohne, Buschklee, Buserelin, Buspiron, Busulfan, Butandiol, Butinolin, Butizid, Butoxycain, Butterblume, Butylhydroxyanisol, Butylscopolaminiumbromid,

Cabergolin, Cactus, Cadexomer iod, Cafedrin, Cajeputöl, Calcifediol, Calcipotriol, Calcitonin, Calcitriol, Calciumacetat, Calciumaminoethylphosphat, Calciumaspartat, Calciumbromid,

- Calciumcarbonat, Calciumcarbonat Hahnemanni, Calciumchlorid,
- 20 Calciumcitrat, Calcium dobesilat, Calciumfluorid, Calciumfolinat, Calciumglucoheptonat, Calciumgluconat, Calciumhydrogenphosphat, Calciumiodid, Calciumlactat, Calciumlactobionat, Calciumlactogluconat, Calciummagnesiuminosithexaphosphat, Calcium pantothenat,
- Calciumphosphat, Calciumphosphinat, Calciumphospholactat, Calcium
 25 saccharat, Calciumsalze, Calciumsilikat, Calciumsulfat, Calcium-trinatrium
 pentetat, Camphen, Campher, Campheröl, Campheröl, starkes,
 Candesartan, Candida, Capecitabin, Capsaicin, Captopril, Carazolol,
 Carbachol, Carbamazepin, Carbamoylphenoxyessigsäure, Carbazochrom,
 Carbidopa, Carbimazol, Carbinoxamin, Carbocistein, Carbomer,
- Carboplatin, Cardiospermumkraut, Carisoprodol, Carmellose, Carmustin, Carotin, Carrageenan, Carteolol, Carvedilol, Cascara, Catalase, Causticum Hahnemanni, Cayennepfeffer, Cefaclor, Cefadroxil, Cefalexin, Cefazolin, Cefepim, Cefetamet, Cefixim, Cefotaxim, Cefotiam,

20

25

30

Cyanocobalamin,

Cyclandelat,

Cefoxitin, Cefpodoxim. Ceftazidim. Ceftibuten, Ceftriaxon, Cefuroxim. Celecoxib, Celiprolol, Cellaburat, Cellulosepolyschwefelsäureester, Cerchlorid, Certoparin, Ceruletid, C1-Esterase Inhibitor. Cetirizin, Cetrimonium bromid, Cetrorelix, Cetylalkohol, Cetylpalmitat, 5 Cetylpyridinium chlorid, Cetylstearylalkohol, Cetylstearyloctanoat, Chenodeoxycholsäure, Chinarinde, Chinidin, Chinin, 8-Chinolinolsulfat. Chirata. Chloralhydrat, Chlorambucil, Chloramphenicol, Chlordiazepoxid, Chloressigsäure. Chlorethan, Chlorhexidin, Chlorid, Chlormadinon, Chlorobutanol, Chlorocresol, Chlorophyllin, Chlorophyllin-Kupfer-Komplex, 10 Chloroguin. Chloroxylenol, Chlorphenamin, Chlorphenesin, Chlorphenoxamin, Chlorpromazin, Chlorprothixen, Chlorquinaldol. Chlortalidon, Chlortetracyclin, Chlortheophyllin, Choleravibrionen, Cholesterol, Cholin chlorid, Cholincitrat, Cholinhydrogentartrat, Cholin salicylat, Cholinstearat, Cholin theophyllinat, Chondroitinschwefelsäure, 15 Choriongonadotrophin, Choriongonadotropin alfa, Christrose, Chrom. Chromalaun, Chromhydrogenaspartat, Chymotrypsin, Cicletanin, Ciclopirox. Ciclosporin, Cidofovir, Cilastatin, Cilazapril. Cimetidin. Cimicifuga, Cina, Cinchocain. Cinchonin, Cineol, Cinnarizin, Cinoxacin. Ciprofloxacin, Cisatracurium besilat, Cisplatin. Citalopram. Citronensäure, L-(+)-Citrullin. Cladribin, Clarithromycin, Clavulansäure, Clemastin. Clemizol-Penicillin, Clenbuterol, Clindamycin, Clioquinol, Clobazam, Clobetasol, Clobetason, Clobutinol, Clocortolon, Clodronsäure, Clomethiazol, Clomifen. Clomipramin, Clonazepam, Clonidin, Clopamid. Clopidogrel, Cloprednol, Clorofen, Clostebol. Clostridium botulinum Toxin Typ A, Clostridium botulinum Toxin Typ B, Clostridium histolyticum collagenase, Clotrimazol, Clozapin. Co-carboxylase, Cochenillelaus. Cocosbutter, Cocospropylendiaminguadinium, Cocospropylendiaminguaniacetat, Codein, Codeincamphersulfonat, Codonopsis, Coenzym A. Coffein. Colchicin. Colecalciferol. Colestipol, Colfosceril palmitat, . Colistimethat natrium, Colestyramin. Colistin. Comocladia, Condurango, Corticorelin, Cortison, Co-trimoxazol, Croconazol. Cromoglicinsäure, Crotamiton, Cumarin, Curare,

Cyclopentolat,

Cyclophosphamid,

Dibutyladipat.

Cyproheptadin, Cyproteron, Cystein, L-(-)-Cystin, Cytarabin. Cytidin, Cytidinphosphat,

- Dacarbazin. Daclizumab, Dactinomycin, Dalfopristin, Dalteparin natrium, 5 Damiana, Danaparoid. Danazol, Dantrolen, Dapiprazol, Dapson. Darbepoetin alfa, Darm, Daunorubicin, Deanol, Deanolorotat, Dectaflur. Decyloleat, Deferipron, Deferoxamin, Deflazacort. Demelverin. Denaverin, Dequaliniumsalze, Desfluran, Desipramin. Desirudin, Deslanosid. Desloratadin, Desmeninol, Desmopressin. Desogestrel, 10 Desoximetason, Desoxyribonuclease, Detajmium bitartrat, Dexamethason. Dexchlorpheniramin, Dexibuprofen, Dexketoprofen, Dexpanthenol, Dextran. Dextranomer, Dextromethorphan, Dialkyldimethylammoniumchlorid, Diazepam, Diazoxid, Dibenzepin, Dibromhydroxybenzolsulfonsäure,
- Dichlorbenzylalkohol, Diclofenac, Diclofenamid. Dicloxacillin, 15 Didanosin, Didecyldimethylammoniumchlorid, Didecylmethylalkoxiammoniumpropionat, Didecylmethyloxyethylammoniumpropionat, Dienogest, Diethylaminsalicylat, Diethylenglycol, Diflorason. Diflucortolon. Digitalin, Digitalis-Antitoxin, Digitoxin, Digoxin. Dihydralazin, Dihydrocodein,
- 20 Dihydroergocryptin, Dihydroergotamin, Dihydroergotoxin, Dihydrotachysterol, Dihydroxydioxahexan, Diisopropylamin, Dikalium clorazepat, Diltiazem. Dimenhydrinat, Dimercaptopropansulfonsäure, Dimethylaminophenol, Dimethylfumarat. Dimethylsulfoxid, Dimethyltoluidin, Dimeticon. Dimetinden, Dinatriuminosin-5'-monophosphat 2H2O, Dinoprost,

&alpha:-

- 25 Dinoproston, Diosmin, Dioxopromethazin, Diphenhydramin, Diphenylpyralin, Diphtheriebakterien, Dipivefrin, Dipyridamol, Disopyramid. Distearylhydrogencitrat, Distigmin bromid, Disulfiram, Dithranol, Dobutamin. Docetaxel. Docusat natrium, Dodecylbenzolsulfonsäure, Dodecylbispropylentriamin, Dolasetron, Domperidon, Donepezil, Dopamin. 30
- Dopexamin. Dornase alfa. Dorzolamid, Dosulepin. Doxapram. Doxazosin. Doxepin, Doxorubicin, Doxycyclin, Doxylamin, Drofenin. Dropropizin, Drospirenon, Dydrogesteron,

Etomidat.

Eberesche, Eberraute. Eberwurz, Econazol, Edelkastanie, Edeltanne, Edetinsäure. Efavirenz, Efeu, Ehrenpreis, Eibisch. Eiche. Eierschalen, Eierstöcke. Einbeere. Einkornwurzel, falsche, Eisen, Eisenammoniumcitrat, grünes, Eisenaspartat, Eisenbromid, Eisenchlorid(II), 5 Eisenchlorid(III), Eisenfumarat(II), Eisengluconat(II), Eisengluconat(III). Eisenglycinsulfat, Eisenhexacyanoferrat, Eisenhut, Eisenhydrogenaspartat, Eisen(III)-hydroxid-Dextran-Komplex, Eisen(III)-hydroxid-Polymaltose-Komplex, Eisen(III)-hydroxid-Saccharose-Komplex, Eiseniodid, Eisen(III)-Kalium-citratphosphat-Komplex, Eisenkraut, Eisennatriumcitrat, Eisenoxid. 10 Eisenphosphat(III), Eisen, red., Eisensaccharose. Eisensorbitol, Eisensuccinat. Eisensulfat, Elefantenlaus, ostindische, Eleutherokokkwurzel, Embryo, Emedastin, Enalapril, Enalaprilat, Enfluran. Enoxacin, Enoxaparin, Enoximon. Entacapon, Enzian. Ephedra, Ephedrin, Epigaea, Epinephrin, Epirubicin, Epoetin alfa, Epoetin beta, Eprazinon, 15 Eprosartan, Eptacog alfa, aktiviert, Eptifibatid, Erdnuß, Erdrauch. Ergocalciferol, Ergotamin, Erythromycin. Esche. Esche, weiße. Eseldistel. Esmolol, Esomeprazol, Espe, amerikanische, Espeletia. Essigsäure, Estradiol, Estradiol benzoat, Estradiol valerat, Estramustin. Estrogene, konjugierte, Etacrynsäure, Estriol. Etamivan, Etanercept. 20 Ethacridin. Ethambutol, Ethanol, Ethenzamid, Ether, Etherweingeist, Ethinylestradiol, Ethosuximid, Ethiodatöl. Ethylcyanoacrylat, Ethylhexanal, Ethylhydrogenfumarat. Ethyllinolat. Ethylnicotinat, Etidronsäure, Etilefrin. Etofenamat. Etofibrat, Etofyllin, Etofyllin clofibrat,

25

Etonogestrel.

Etoposid,

Fabiankraut, Famciclovir, Famotidin, Fango, Faulbaum, Febuprol, Feige, Felbamat, Felbinac, Felodipin, Felypressin, Fenchel, Fenchon. Fendilin. Fenetvilin. Fenipentol. Fenofibrat. Fenoterol, Fentanyl. Fenticonazol. Ferucarbotran, Ferumoxsil, Fettsäuren, essentielle, 30 Fexofenadin. Fibrinogen vom Menschen (gefriergetrocknet), Fibrinolysin vom Rind. Fichte, Fichtennadelöl, Fieberrinde, Filgrastim, Finasterid, Fingerhut, roter, Fingerhut, wolliger, Fischöl. Flavoxat. Flecainid. Fleischextrakt. Fleroxacin, Fliegenpilz, Flohsamen, indischer, Flucloxacillin.

Exemestan,

Eukalyptus,

Granisetron,

Graphit,

Grindelia,

Fluconazol, Flucytosin, Fludarabin phosphat, Fludrocortison, Flufenaminsäure, Flumazenil, Flumetason, Flunarizin, Flunisolid. Flunitrazepam, Fluocinolon acetonid, Fluocinonid, Fluocortin butyl, Fluocortolon, Fluor, Fluorescein, Fluoresceindilaurat, Fluorit. 5 Fluorometholon. Fluorouracil, Fluoxetin, Flupentixol, Fluphenazin. Flupirtin, Flupredniden, Flurazepam, Flurbiprofen, Fluspirilen. Flußaal. Flußsäure. Flußschwamm. Flutamid. Fluticason, Fluvastatin, Fluvoxamin, Follitropin alfa, Follitropin beta, Folsäure, Fomivirsen. Formaldehyd, Formestan, Formoterol, Foscarnet natrium, Fosfestrol. 10 Fosfomycin, Fosinopril. Framycetin, Frauenmantel, Frauenschuh, Friedländerbakterien. Fruchtwasser, Fructose, FSME-Viren. Fumarsäure. Furazolidon. Furosemid, Fusafungin, Fusidinsäure

Gabapentin. Gadobensäure. Gadobutrol, Gadodiamid, Gadopentetsäure. 15 Gadoteridol, Gänseblume. Gänsefingerkraut, Gaffkya tetragena, Gagel, Galactose. Galantamin. Galgant, Gallenblase, Gallertkern. Gallopamil. Galphimia, Ganciclovir, Ganirelix, Gefäß. Gehirn. Gelatine, Gelatinepolysuccinat, Gelbfieberviren, Gelbwurzel, Gelbwurz, javanische, Gelbwurz, kanadische. Gelenke, Gelenkinnenhaut, Gelenkkapsel, 20 Gelsemin. Gemcitabin, Gemeprost, Gemfibrozil, Gentamicin, Geranie, Gerbstoffe, Gestoden, Gestonoron caproat, Gewürznelke, Gewürzsumach. Giftesche, Giftsumach. Ginkgo. Ginseng, Glaskörper. Glibenclamid, Glibornurid. Gliclazid. Glimepirid, Gliquidon, Glockenbilsenkraut, Glucagon, Gluconsäure. Glucoprotamin, Glucosamin. Glucose. 25 Glutaminsäure, Glutaral. Glutathion, Glycerol. Glyceroldihydrogenphosphat, Glyceroldihydrogenphosphat, Magnesiumsalz, Glycerolmonostearat, Glycerololeat, Glycerolpalmitostearat, Glyceroltrinitrat, Glycin. Glycopyrronium bromid, Glycylglutamin, Glycyltyrosin, Glyoxal, Gneis, Götterbaum, Gold, Goldchlorid, Goldiodid. Goldkreuzkraut, 30 Goldlack. Goldregen. Goldrute, Goldrute, hohe, Goldtrichlorid, gelbes. Gonadorelin. Goserelin, Gottesgnadenkraut, Gramicidin, Granatapfel.

Griseofulvin,

Guaifenesin.

Guaiacol.

Hyoscyamus,

Hypophyse.

Guajakbaum, Guajazulen, Guanethidin, Guanidin, Guarana, Guarmehl, Gundelrebe, Gypsophila-Saponin

Hämagglutinin, Haematoporphyrin, Hämin, Hämoglobin, Haemophilus 5 influenzae. Hafer, Hahnenfuß, Hahnenfuß, blauer, Hahnenfuß, knolliger, Haifischleberöl, Halcinonid, Halofantrin, Halometason, Haloperidol. Halothan, Hanf, kanadischer, Harnblasenschleimhaut, Hamamelis. Hanf, 13C-Harnstoff, Harnstoff-Wasserstoffperoxid-Additionsverbindung 1:1, Haronga, Hartparaffin, Haselwurz, Hauhechel, Haut, Hefe. 10 Heidelbeere, Heisteria, Helmkraut, Helveticusbakterien. Heparin. Heparinoide, Hepatitisviren, inaktiviert, Heptaminol, Herbstzeitlose. Herz, Herzgespann. Heublume, Hexacalciumhexanatriumheptacitrathexahydrat-Hexachlorophen, Hexadecyloctadecylisopropylmyristat, Komplex, Hexaharnstoffaluminiumchlorat, Hexamidin, Hexetidin, Hexylresorcin, 15 Hirnhaut. Hirnrinde. Hirtentäschel, Hirse. Hirudin, Histamin, Histidin. Histidin zink 2H2O, Hohlzahn. Holunder, Holzkohle, gepulvert, Holzteer, Homatropinhydrobromid, Honig, Hopfen, Hornisse, Hornviper. Hortensie, Huflattich, Humanalbumin, Huminsäuren, Hundemilch, Hyaluronidase, Hyaluronsäure, Hydralazin, Hydrastin. Hydrastinin, 20 Hydrochinon, Hydrochlorothiazid, Hydrocodon, Hydrocortison, Hydrocortison acetat, Hydrocortison buteprat, Hydrocortison 17-butyrat, Hydrocortison hydrogensuccinat, Hydrogencarbonat, Hydromorphon, Hydroxocobalamin, Hydroxybenzoesäure, Hydrotalcit, Hydroxybuttersäure, Hydroxycarbamid. Hydroxychloroquin, Hydroxyethylcellulose, Hydroxyethylrutoside, Hydroxyethylsalicylat, 25 Hydroxyethylstärke, Hydroxyprogesteron caproat, Hydroxyzin, Hyetellose. Hymecromon.

Ibandronsäure, Ibuprofen. Icodextrin, Idarubicin, Idoxuridin, Ifosfamid. 30 Ignatia. lloprost, lmidapril. Imiglucerase. lmipenem. Imipramin, lmiquimod, Immergrün, kanadisches, Immergrün, kleines, Immunglobulin (Botulismus), Immunglobulin (Cytomegalie), Immunglobulin (FSME), Immunglobulin G, Kaninchen, Antihuman-T-Zell, Immunglobulin G, Pferd,

Hypromellose

Antihuman-T-Zell, Immunglobulin (Hepatitis B), Immunglobulin (human), Immunglobulin (IgA), Immunglobulin (IgG), Immunglobulin (IgM), Immunglobulin (Tetanus), Immunglobulin (Tollwut), Immungiobulin (Varizella-Zoster), Indanazolin, Indapamid, Indigowurzel, Indinavir, 5 Indocyaningrün, Indometacin. Indoramin, Infliximab. Influenzaviren, Inosin-(dimepranol-4-acetamidobenzoat) 1:3, Inositol, Ingwer, Inositol Insulin-Aminoquinurid (Rind), Insulin-Aminoquinurid (Schwein), nicotinat, Insulin aspart. Insulin glargin, Insulin human, Insulin human-Isophan, biphasisch, Insulin human-Zink, gemischt, Insulin human-Zink, kristallin, 10 Insulin-Isophan, Insulin lispro. Insulin normal (Rind), Insulin normal Insulin-Zink-Injektionssuspension, amorph (Schwein), (Schwein), Interferon alfa-2a. Interferon alfa-2b, Interferon alfa-2b, liposomal (PEG), Interferon alfacon-1, Interferon beta, Interferon beta-1a, Interferon beta-1b, Interferon gamma-1b. Intrinsicfaktor, lobitridol. lod, lodixanol, lodoform. lod (Spurenelement), 15 lohexol, lomeprol. lopamidol. lopentol, lopromid, losarcol, lotalaminsäure, lotrolan, lotroxinsäure. loversol, loxaglinsäure, loxitalaminsäure, Ipratropium bromid, Iprazochrom, Irbesartan, Irinotecan. Isobornylacetat. Isoconazol, isofluran, Isoleucin. Isoniazid. Isoprenalin, Isopropyl myristat. Isopropylpalmitat, Isosorbid dinitrat. Isosorbid mononitrat, 20 Isotretinoin, Isradipin, Itraconazol

Jaborandiblätter, Jalape, Jasmin, gelber, Johannisbeere, schwarze, Johanniskraut, Josamycin, Josamycinpropionat

25 Kaffee. Kaffeekohle, Kaliumacetat, Kaliumadipat, Kaliumaminoethylphosphat, Kaliumbromid, Kalium canrenoat, Kaliumcarbonat, Kaliumchlorat, Kaliumchlorid, Kalium citrat. Kaliumdichromat, Kaliumdihydrogenphosphat, Kaliumdisulfit, Kaliumhydrogenaspartat, Kaliumhydrogencarbonat, Kaliumhydrogenglutamat, 30 Kaliumhydrogenoxopentandioat, Kaliumhydroxid, Kaliumiodid, Kaliummonohydrogenphosphat, Kaliumnatriumhydrogencitrat, Kaliumphosphat. Kaliumsalze, Kaliumsulfat, Kaliumtartrat, Kalkschwefelleber, Kalkwasser, Kalmus. Kamille, Kamillenöl, Kamille, römische, Kanamycin,

- Kanthariden, Kapuzinerkresse, Karayagummi, Kardamomen. Kartoffel, Kaschunuß, Katzengamander. Kavain, Kavakavawurzel, Keimdrüsen, männliche, Keratin. Kermesbeere, Ketamin, Ketoconazol. Ketoprofen, Ketorolac trometamol, Ketotifen, Kiefer, Kieselerde, gereinigt,
- 5 Kirschlorbeer, Klapperschlange. Kleinhirn. Klette, Knoblauch. Knochen. Knochenmark, Knorpel, Kobalt, Kobaltchlorid, Kobalthydrogenaspartat, Kobaltsulfat. Kockelskörner, Königskerze (Wollblume), Kohle, medizinisch, Kohlendioxid, Kolabaum, Kolibakterien, Kollagen, Koloquinte, Konifere. Kopaivabalsam, Koralle, rote, Koriander, Kreosot, Kreuzspinne.
- 10 Kubebenpfeffer, Küchenschabe, Küchenschelle, Kümmel, Kürbis, Kupfer, Kupferarsenit, Kupferchlorid(II), Kupferdiacetat, Kupfergluconat, Kupferhydrogenaspartat, Kupfernatriumcitrat(II), Kupfernitrat, Kupferoxid, Kupfersulfat
- 15 Labkraut, Lachesis, Lacidipin, Lactitol. Lactose, Lactulose. Lärchenschwamm, Lärchenterpentin, Lamivudin, Lamotrigin, Lansoprazol, Larrea mexicana, Latanoprost. Latschenkiefernöl, Laurylpropylendiamin, Lavendel. Lebensbaum, Lebertran, Lecithin, Leber, Leflunomid, Lein. Lenograstim, Leptandra, Lercanidipin, Lepirudin, Lerchensporn,
- 20 Letrozol. Leucin, Leukozytenultrafiltrat, Leuprorelin, Levamisol, Levetiracetam, Levobunolol. Levocabastin. Levocarnitin, Levocetirizin. Levodopa, Levofloxacin, Levoglutamid, Levomenol. Levomenthol. Levomepromazin. Levomethadon, Levonorgestrel, Levothyroxin. Levothyroxin natrium, Lidocain, Liebstöckel. Lincomycin, Lindan.
- 25 Lindenblüten, 9,12-LinoIsäure, Liothyronin, α-Liponsäure, (\pm) α-Liponsäure, Lisinopril, Lisurid. Lithiumacetat, Lithiumbenzoat. Lithiumcarbonat, Lithiumchloratum, Lithiumchlorid, Lithiumcitrat, Lithiumsalicylat, Lithiumsalze, Lithiumsuccinat. Lithiumsulfat, Lobelie. Lodoxamid. Löffelkraut, Löwenzahn, Lofepramin, Lomefloxacin,
- 30 Lomustin, Lonazolac, Loperamid, Lopinavir, Loprazolam, Loracarbef, Loratadin, Lorazepam, Lormetazepam, Lornoxicam, Losartan, Lovastatin, Luesinum, Luffaschwamm, Lumefantrin, Lunge,

Lungenkraut, Lutropin alfa, Lymphknoten, Lynestrenol, Lysin, DL-Lysinmono(acetylsalicylat), Lysozym

Macrogol, Macrogolcetylstearylether, Macrogolglycerolstearat, 5 Macrogollaurylether, Macrogolpolyoxypropylendodecyltetradecylether, Madar, Mädesüß. Mäusedorn, Magaldrat, Magen, Magnesiumacetat. Magnesiumadipat, Magnesiumaminoethylphosphat, Magnesiumaspartat, Magnesiumaspartathydrobromid. Magnesiumaspartathydrochlorid, Magnesiumcarbonat, Magnesiumchlorid, Magnesiumcitrat,

- Magnesiumfluorid, Magnesiumgluconat, Magnesiumhydrogenaspartat, Magnesiumhydrogencitrat, Magnesiumhydrogenglutamat, Magnesiumhydrogenphosphat, Magnesiumhydroxid, Magnesiummonoperoxyphthalat, Magnesiumnicotinat, Magnesiumoxid, leichtes, Magnesiumoxid, schweres, Magnesiumperoxid, Magnesiumphosphoricum
- 15 Magnesiumpyridoxalphosphatglutamat, (hom.). Magnesiumsalze. Magnesiumsulfat, Magnesiumtrisilicat, Mahonien. Maiglöckchen, Mais. Maisbrand. Majoran, Malabarnuß, Mangafodipir, Manganchlorid, Mangandigluconat. Mangandioxid, Manganhydrogenaspartat, Mangansulfat, Mannitol, Manna, Maprotilin, Mariendistel, Masernviren, Mate,
- 20 Mauerpfeffer, Mebendazol, Mebeverin, Mecetronium etilsulfat, Meclocyclin. Meclofenoxat, Meclozin, Medazepam, Medorrhinum, Medrogeston, Medroxyprogesteron, Meerrettich, Meersalz, Meerschwamm, Meerwasser. Meerzwiebel, Mefenaminsäure. Mefloquin, Mefrusid, Megestrol acetat, Meisterwurzel, Melisse. Melonenbaum, Meloxicam, Melperon.
- 25 Melphalan, Memantin. Menadiol, Meningokokken-Polysaccharid-Impfstoff, Meniscus. Menotropin, Menthon, Mephenesin, Mepindolol. Mepivacain, Meprobamat, Meptazinol. Mequitazin, Merbromin, Mercaptamin, Mercaptopurin, Meropenem, Mesalazin, Mesna. Mesterolon, Mestranol. Mesulfen. Mesuximid. Metakieselsäure, Metamfepramon, Metamizol.
- 30 Metenolon, Metergolin, Metformin, Methacholin chlorid, Methanol, Methanthelinium bromid, Methenamin, Methenamin hippurat, Methenamin-Silbernitrat 1:2, Methionin, Methocarbamol, Methohexital. Methotrexat. Methoxsalen, Methyldopa, Methylergometrin, Methylhydroxybenzoat,

Natriumphenylbutyrat,

Methylnicotinat, Methyloxobuttersäure, Methyloxovaleriansäure(3), Methyloxovaleriansäure(4), Methylphenidat, Methylprednisolon, Methylrosalinium chlorid, Methylsalicylat, Methylthioninium chlorid, Methysergid. Metildigoxin, Metipranolol, Metixen, Metoclopramid, 5 Metolazon, Metoprolol. Metronidazol, Mexiletin, Mezlocillin, Mianserin. Miconazol, Midazolam, Midodrin, Miglitol, Mikrowachs, Milchpulver. Milchsäure. Milchsäurelangstäbchen, Milrinon. Miltefosin, Milz, Mineralsalze, künstl., Mineralsalze, natürl., Minocyclin, Minoxidil, Minzöl. Mirtazapin, Misoprostol, Mistel. Mitomycin. Mitoxantron, Mivacurium . 10 chlorid, Mizolastin, Moclobemid, Modafinil, Mönchspfeffer, Moexipril, Mohn, kalifornischer, Molgramostim, Mofebutazon. Molsidomin, Molybdän. Mometason furoat 1H2O, Montelukast, Moor. Moos, irländisches, Moos. isländisches, Moraxella lacunata, Moroctocog alfa, Morphin, Moschus. Moxaverin. Moxifloxacin. Moxonidin, Mucin, Mucor mucedo. Mucor 15 racemosus. Münzkraut, Mumpsviren, Mupirocin, Murmeltier, Muromonab-CD3, Muskatnuß, Muskel, Mutterkorn. Mycobakterium Phlei, Mycophenolat mofetil, Myrrhe, Myrtecain, Myrtillocactus, Myrtol

N-(2-Hydroxyethyl)-10-undecenamid, Nabelschnur, Nachtkerze. 20 Nachtschattenkraut, Nadid, Nadolol, Nadroparin calcium, Nafarelin, Naftidrofuryl, Naftifin, Nalbuphin, Naloxon, Naltrexon, Nandrolon, Naphazolin, Naproxen. Naratriptan, Narde, amerikanische, Nasenschleimhaut, Natamycin, Nateglinid, Natriumacetat, Natriumalginat. Natriumaminoethylphosphat, Natrium aurothiomalat, Natriumbenzoat, 25 Natriumbituminosulfonat, hell, Natriumbituminosulfonat, Trockensubstanz, Natriumbromid. Natriumcarbonat, Natriumchlorid, Natriumchlorit, Natriumcitrat. Natrium dibunat, Natriumdihydrogenphosphat, Natriumfluorid. Natriumfluorophosphat, Natriumgluconat, Natriumhydrogencarbonat, Natriumhydrogenglutamat, Natriumhydroxid, Natriumhypochlorit, 30 Natriumiodid, Natriumlactat, Natriumlaurylsulfoacetat, Natriummolybdat, Natriummonohydrogencitrat, Natriummonohydrogenphosphat, Natriumnitrat, Natriumoxalacetat, Natriumpantothenat, Natrium pentosan polysulfat, Natriumperborat, Natriumperchlorat, Natriumperoxid,

Natriumphosphat, Natrium picosulfat, Natriumsalicylat, Natriumsalze, Natriumselenit. Natriumsulfat. Natriumtetraborat. Natriumtetrachloroauratum. Natriumthiosulfat, Nebennieren, Nebenschilddrüsen, Nebivolol, Nedocromil, Nefazodon, Nefopam. Neisseria catarrhalis, Nelfinavir. 5 Neomycin, Neostigmin. Netilmicin, Netzhaut, Nevirapin, Niauliöl. Nicardipin, Nicergolin, Nicethamid, Nickelsalze, Niclosamid, Nicoboxil. Nicotin, Nicotinamid, Nicotinoylprocain, Nicotinsäure, Nieren. Nierenstein. Nieswurz, amerikan., Nieswurz, weiße. Nifedipin. Nifuratel. Nilvadipin, Nimodipin, Nimorazol, Nimustin, Nisoldipin, Nitrate. 10 Nitrazepam, Nitrendipin, Nitrofural, Nitrofurantoin, Nitroprussidnatrium, Nitroxolin. Nizatidin, Nonacog alfa, Nonivamid, Nonoxinol 9, Nordazepam, Norepinephrin, Norethisteron, Norfenefrin. Norfloxacin. Norgestimat, Norgestrel. Nortriptylin, Noscapin, Nystatin

- Oberschenkelfaszie, 15 Obidoxim chlorid, Ochsengalle, Octenidin, Octocog alfa (BHK), Octodrin. Octreotid. Octyldiphenylphosphat, Odermennig, Ölsäure. Ölsäure-Polypeptid-Kondensat, Ofloxacin, Okoubaka. Olaflur. Olanzapin. Oleander. Oligodiiminoimidocarbonyliminohexamethylen, Olivenöl, Olsalazin, Omeprazol, Ondansetron, Opipramol, Orciprenalin, 20 Organextrakte, Organmischung, Orlistat. Ornithin, Ornithin aspartat, Orotsäure, Calciumsalz, Orotsäure, Cholinsalz 1H2O, Orotsäure. Kupfersalz 2H2O, Orotsäure, Magnesiumsalz, Orotsäure, Zinksalz 2H2O, Orphenadrin, Orthosiphon, Ouabain, Oxaceprol. Oxacillin, Oxaliplatin, Oxalsäure, Oxazepam, Oxcarbazepin, Oxedrin, Oxetacain, Oxiconazol. 25 Oxilofrin. Oxitriptan, Oxitropium bromid, 2-Oxoglutarsäure, Oxopentansäure, Calciumsalz, Oxophenylpropionsäure, Oxprenoiol. Oxybuprocain, Oxybutynin, Oxycodon, Oxyfedrin, Oxymetazolin, Oxypolygelatine. Oxytetracyclin, Oxytocin
- 30 Paclitaxel. Palivizumab, Palladium. Palmitinsäure, Palmlilie, Pamidronsäure, Pancuronium bromid, Pangamsäure, Pankreas, Pankreas-Pulver, Panthenol, Pantoprazol, Papain, Pappel. Paprika, Paracetamol, Paraffin, dickflüssiges, Paraffin, dünnflüssiges. Paraffine,

Povidon,

Povidon-lod,

Parakresse. Pareirawurzel, Paromomycin, Paroxetin. Passionsblume, Pegaspargase. Pektin, Pelargonie, Pemolin, Penbutolol. Penciclovir, Pentacalciumhydroxidtrisphosphat, Pentaerythrit, Penicillamin, Pentaerythrityl tetranitrat. Pentamidin, Pentazocin, Pentifyllin, Pentostatin. Pentoxifyllin, 5 Pentoxyverin, Pentylcresol. Pepsin, Perazin, Pergolid, Perindopril, Permethrin. Perphenazin, Pertactin. Pertussisbakterien, Perubalsam, Pestwurz. Petersilie. Pethidin, Petroleum. Pfeffer, Pfefferminze, Pfefferminzöl, Pfennigkraut, Pfingstrose, Phenamazid, Phenazon, Phenazopyridin. Phenethylalkohol, Pheniramin, Phenobarbital. Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat, sulfoniert, 10 Phenolphthalein, Phenoxybenzamin, Phenoxyethanol, Phenoxymethylpenicillin, Phenoxymethylpenicillin-Benzathin, Phenoxypropanol, Phenprocoumon, Phenylalanin, Phenylbutazon, Phenylephrin, Phenylpropanolamin, Phenyltoloxamin. Phenytoin, Pholedrin, Phospholipide, Phospholipide aus 15 Sojabohnen, Phospholipide, essentielle, Phosphonoserin, Phosphor, Phosphorsäure, ortho-Phthalaldehyd, Physostigmin, Phytomenadion. Pikrinsäure. Pilocarpin. Pilocarpus-Arten, Pilzenzyme, Piment, Pimozid. Pindolol, α-Pinen, β-Pinen, Pinselschimmel (frequentans), Pinselschimmel (notatum), Pinselschimmel (roqueforti), Pioglitazon, 20 Pipamperon, Pipemidsäure, Pipenzolat bromid, Piperacillin, Piperonylbutoxid. Pipoxolan. Piprinhydrinat, Piracetam, Pirenoxin. Pirenzepin, Piretanid, Piribedil, Piritramid. Piroxicam. Pizotifen, Placenta. Plasmafibronectin, Plasmaproteine, human, Plasmaprotein, human mit Faktor VIII-Inhibitor Bypass Aktivität, Plasmaprotein, human mit Faktor VIII 25 korrigierender Aktivität, Plasmaprotein, tierisch, Platin, Platinchlorid. Pneumokokkenbakterien, Podophyllotoxin, Podophyllwurzel, Policresulen. Polidocanol, Polihexanid, Poliomyelitisviren, Pollen. Polyaziridin. Polydimethylsiliconharz, Polyestradiol phosphat, Polyethylen, Polygelin, Polyisobutylen, Polymethacrylat, Polymethylmethacrylat, 30 Polymethylolharnstoffderivate, Polymyxin B, Polysorbate, Polystyroldivinylbenzolsulfonsäure, Polythiazid, Polyurethane, Polyvinylalkohol, Pomeranze, Porfimer natrium, Porst. Potenzholz.

Prajmalium bitartrat,

Pramipexol.

Prasteron,

Pravastatin, Prazepam, Praziquantel, Prazosin. Prednicarbat, Prednisolon, Prednison. Prednyliden, Pridinol. Prilocain, Primidon. Probenecid, Procain, Procarbazin, Procyclidin. Progesteron. Proglumetacin, Proglumid. Proguanil. Prolin, Promazin, Promethazin. 5 Propafenon, 1-Propanol, 2-Propanol, Propicillin, Propionibakterien, Propiverin, Propofol, Propolis, Propranolol, Propylenglycol, Propylhydroxybenzoat, Propylnicotinat, Propylthiouracil, Propyphenazon, Proscillaridin. Protaminhydrochlorid, Proteasen. Protein C, Proteusbakterien. Prothipendyl, Prothrombin. Protionamid, Protirelin. 10 Proxymetacain, Proxyphyllin, Psorinum, Pyolysin, Pyozyaneusbakterien, Pyrantel. Pyrazinamid, Pyrethrum, Pyridostigmin bromid, Pyridoxin, Pyrimethamin, Pyrithion zink, Pyritinol, Pyrvinium embonat

Quebracho, Quecke. Quecksilber. Quecksilberchlorid(II), 15 Quecksilbercyanid(II), Quecksilbercyanidoxid(II), Quecksilberiodid(II), Quecksilber, löslich, Quecksilberoxid(II), rotes, Quecksilbersulfid(II), Quendel. Quetiapin, Quinagolid, Quinapril, Quinaprilat. Quinisocain. Quinupristin. Quitte

- 20 Rabeprazol. [224Ra]Radiumchlorid, Rainfarn, Raloxifen. Ramipril. Ranitidin, Rasburicase, Ratanhia. Raute. Rauwolfia. Rauwolfia vomitoria, Rebendolde, Rebhuhnbeere, Reboxetin, Remifentanil, Repaglinid, Reproterol. Reserpin, Resorcin, Reteplase, Retinol. Rettich, Reviparin natrium, Rhabarber, Rhododendron, Ribavirin, 25 Riboflavin, Riboflavin-5'-phosphat, Ribonucleinsäure, Rifabutin, Rifampicin. Riluzol, Rimexolon, Ringelblume, Risedronsäure, Risperidon, Ritonavir, Rituximab, Rivastigmin, Rizatriptan, Rizinusöl, raffiniert, Rizolipase. Rocuronium bromid, Rötelnviren, Rofecoxib, Ropinirol. Ropivacain, Rosiglitazon, Roßkastanie, Rosmarin, Rote Beete. Roxatidin.
- 30 Roxithromycin, Rückenmark, Ruhrkraut, Ruprechtskraut, Rutosid, Rutosid, hydroxymethyliertes, Rutosidschwefelsäureester, Natriumsalz

Sumatriptan,

Sabadilla. Sadebaum, Säckelblume, Sägepalme. Saflor, Safran, Salbei. Salbutamol. Salicylamid, Salicylsäure. Salmeterol, Salmonellenbakterien. Salpetersäure, Salpetersäure, homöopathisch, Salzsäure, Sandelholz, rotes, Sandriedgras, Sanikel. Santakraut, 5 Saquinavir, Sarsaparille, Sauerampfer, Sauerklee, Schachtelhalm. Schafgarbe, Schieferöl, raffiniertes, Schierling, Schilddrüse, Schlafmohn. Schlagader, Schlehe, Schleifenblume, Schleimhaut. Schlüsselblume, Schneckenextrakt, Schneeballbaum, Schnurbaum, Schöllkraut, Schwalbenwurz, Schwarze Witwe, Schwefel, Schwefel, feinverteilter, 10 Schwefel, kolloidaler. Schwefelleber, Schwefelsäure, Schwertlilie, Schwertlilie, buntfarbige, Scopolamin, Secretin. Seidelbast. Seifenkraut, Selegilin, Selen. Selendisulfid, Senega-Kreuzblume, Senna, Sepia, Serin, Serrapeptase, Sertaconazol, Sertralin, Sevelamer, Sevofluran, Sibutramin. Silberaminoethylphosphat, Silbereiweißacetyltannat, Silber. 15 kolloidales. Silber, metall., Silbernitrat, Sildenafil. Silibinin, Siliciumdioxid. Simarubawurzel, Simeticon, Simvastatin. Siphonospora polymorpha, Sirolimus, β-Sitosterin, Smectit. Sojabohne, Sojalecithin, Somatorelin, Somatostatin. Somatropin, Sonnenblume, Sonnenblume, knollige, Sonnenhut, blaßfarben, Sonnenhut, roter, 20 Sonnenhut, schmalblättriger, Sonnenröschen, Sonnentau, Soorpilz, Sorbinsäure, Sorbitansesquioleat, Sorbitol. Sotalol, Spargel. Spectinomycin, Spiklavendel, Spiramycin, Spirapril, Spironolacton, Spitzwegerich. Stärkehydrolysat. Staphylokokken, Stavudin, Stechpalme. Steinblüte. Steinklee, Steinkohlenteer, Steinkohlenteerlösung, Steinkraut, 25 Stephanskraut, Sternanis, Sternwurz, Stiefmütterchen, Stinkasant. Stinktier. Stramonium, Streptodornase, Streptokinase, Streptokokken, Streptokokkenantigen, Streptomycin, Strontiumcarbonat, Strontiumchlorid. Strophanthus, Sucralfat. Süßholz, Sufentanil, Sulbactam, Sulfacetamid, Sulfadiazin, Sulfadiazin silber, Sulfalen. Sulfamerazin, Sulfamethoxazol. 30 Sulfasalazin. Sulfat. Sulpirid, Sulproston, Sultamicillin. Sultiam.

Sumbulwurzel, Suxamethonium chlorid,

Syzygium

Tropalpin,

Tropicamid,

Tropisetron.

Trospium chlorid,

Troxerutin.

Tabak. Tacalcitol. Tacrolimus, Talinolol, Tamoxifen, Tamsulosin. Tannin, Tannin-Eiweiß, Tarantel. Taubnessel, Taurin, Taurolidin, Tausendgüldenkraut, Tazaroten. Tazobactam. Teer. Teicoplanin, Telithromycin, Telmisartan, Temazepam, Temozolomid, Tenecteplase. ٠5 Teniposid, Terazosin, Terbinafin. Terbutalin, Terfenadin. Terizidon, Terlipressin. Terpentinöl, Terpinhydrat, Testolacton. Testosteron. Testosteronenantat. Testosteron propionat, Tetanusbazillus. Tetraacetylethylendiamin, Tetrabromcresol. Tetracain. Tetracosactid, Tetracyclin, Tetrazepam. Tetroxoprim, Tetryzolin, Teufelsabbiß, 10 Teufelskralle, Thalliumacetat, Thalliumsulfat, Theodrenalin. Theophyllin. Theophyllin-Natriumglycinat, Thiamazol, Thiamin. Thiamindihydrogenphosphat, Thiamindisulfid, Thiamin nitrat. Thiocyanat, Thiopental natrium. Thioridazin. Thiotepa, Threonin. Thrombin. Thryalliskraut. Thymian, Thymostimulin (Kalb), Thymol, Thymusdrüse, 15 Thyrotrophin, Tiagabin, Tiaprid, Tiaprofensäure, Tibolon. Ticlopidin, Tierkohle. Tigerlilie, Tiglibaum. Tilidin, Tiludronsäure, Timolol, Tinidazol, Tinzaparin natrium, Tioconazol, Tioguanin, Tiopronin, Tioxolon. Tirofiban, Titandioxid. Tizanidin, Tobramycin. Tocainid. α-Tocopherol, RRR-α-Tocopherol, α-Tocopherolacetat, RRR-α-Tocopherolacetat, DL-α-Tocopherolhydrogensuccinat, 20 RRR-α-Tocopherolhydrogensuccinat, Tolbutamid. Tolciclat. Tollkirsche. Tollwutviren, Tolnaftat. Tolonium chlorid, Tolperison. Tolterodin. Ton, Topiramat. Topotecan, Torasemid, Toremifen. Tormentille, Tosylchloramid Natrium, Tramadol, Tramazolin, Trandolapril, 25 Tranexamsäure, Tranylcypromin, Trastuzumab, Trapidil, Travoprost, Trazodon, Treosulfan. Tretinoin, Triacylglycerollipase, Triamcinolon, Triamcinolon acetonid, Triamcinolon hexacetonid, Triamteren, Triazolam. Tributyltetradecylphosphoniumchlorid, Tributylzinnbenzoat. Trichlormethiazid, Trichophyton-Antigen, Trichophytonpilz, Triclocarban, Triclosan, 30 Triflupromazin. Triglyceride, mittelkettige, Trifluridin. Trihexyphenidyl, Trimethoprim. Trimethylhesperidinchalcon, Trimipramin. Tripelennamin: Triptorelin. Tritoqualin, Trofosfamid, Tromantadin, Trometamol,

15

20

Trypsin, Tryptophan, Tuaminoheptan, Tuberkelbakterien (BCG), Tuberkulin, Tulobuterol, Tyloxapol, Typhus-Lebend-Impfstoff, Typhus-Polysaccharid-Impfstoff, Tyramin, Tyrosin, Tyrothricin

5 Ulme, Undecylensäure, Urapidil, Uridindiphosphat, Uridinmonophosphat, Uridintriphosphat, Urofollitropin, Urokinase, Ursodeoxycholsäure, Uzara,

Valaciclovir, Valin, Valproinsäure, Valsartan, Vanadium, Vancomycin, Varizellenviren, Vaselin, weiß, Vecuronium bromid, Venlafaxin, Verapamil. 10 Verteporfin, Vigabatrin. Viloxazin, Vinblastin. Vincamin, Vincristin. Vindesin, Vinorelbin, Vinpocetin, Vogelknöterich

Wacholder. Wacholderteer, Walddolde, Waldgamander, Waldrebe, Walnuß. Warfarin. Wasser, Wasserfenchel, Wasserhanf, Wasserhanf. Wasserhyazinthe, Wasserlinse, Wassernabel, Wasserschierling, Wasserstoffperoxid, Wegwarte, Weide, Weihrauch, Wein, roter, Weißdorn, Weizen, Wermut. Wespe, Wespengift, Wintergrün, Winterschachtelhalm, Wirbelsäule, Wolfsfuss, virginischer, Wolfstrapp, amerikanisch, Wolfstrapp, europäisch, Wollwachsalkohole, Wurmfarn. Wurmkraut

Xanthangummi, Xantinol nicotinat, Xipamid, Xylitol, Xylometazolin

Yamswurzel (HAB), Yohimbebaum, Yohimbin, Zahnleiste, Zahnstocherkraut. 25 Zahnwehholz. Zalcitabin, Zaleplon, Zanamivir, Zaunrübe, Zidovudin, Zimt. Zimt, chinesischer, Zink. Zinkacetat, Zinkaspartat, Zinkchlorid, Zinkdivalerat, Zinkgluconat, Zinkoxid, Zinkphosphat, Zinksulfat. Zinn. Zirbeldrüse, Zirkoniumoxid, Zitrone. Zitronelle, Zitwer, Zoledronsäure. Zolmitriptan, Zolpidem, Zopiclon, Zotepin. Zuckersirup. Zuclopenthixol, 30 Zwiebel. Zwischenhirn, Zypresse, Zypressenwolfsmilch,

Weitere geeignete biologisch aktive Substanzen odere Materialien sind:

Mafosfamid, BNP 7787, D-63153, D-24851, D-70166, D-64131, Cematodin LU 103793, LU 223651, A-299620, Onconas® Ranpinase, ZD-6126 (ANG-453), BMS-188797, BMS-275183, BMS-247550, Paclitaxel polyglutamate CT-2103/Xyotax, E-7070 ER-35744, ABT-751/E-7010, Cryptophycin 52 LY-355703, LY-290293, Rhizoxin, Anhydrovinblastin, Cantuzumabmertansine HuC 242-DM1/SB-408075, HuN901-DM1, MLN-591DM1, N° 6529, IDN-5109, Vincristin Inex, Vinca Alkoloids, Vincristine Alza, Dolastatin 10, Combrestatin A-4, Oxi-COM-102, ET-743 Ecteinnascidin, Isohomohalichondrin B, Vinorelbine Navelbine®...???, Vinflunine F-12158. Anhydrovinblastin, Sosei, BIWI-1, Soblidotin TZT-1027,

Griseofulvin Transdermal, T-138067, T-900607, HTI-286, D-82318, Discodermolide Analoge, NPI-2350, Tublin bindende Substanzen (tubulin binding agents), DIME, VTA Anticancer, Glivec Imatinib mesylate STI-571, IMC-C225 Cetuximab, Iressa gefitinib ZD 1839, Tarceva™ erlotinib OSI-774, CPG-41251, UCN-01, SU-6668 TSU-68, ZD 6474, TAK-165, Vatalanib PTK-787 / ZK-222584, CI-1033 (PD-183805), PKI-166 CGP-75166, GW-2016, EKB-569, ABX-EGF, IMC-1C11, Semaxanib SU-5416

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die biologisch aktive Substanz eine cytotoxische Substanz ist, bereitgestellt.

20

5

Cytotoxische oder auch allgemein cytotoxische Substanzen im Sinne der Erfindung sind insbesondere Cytostatika (Zytostatika; Chemotherapeutika zur Behandlung des Krebses), Metastasehemmer und andere antineoplastische Mittel. Geeignete biologisch aktive Substanzen sind weiterhin Protektiva, wie Mesna oder BNP7787.

25

Geeignete cytotoxische Substanzen bzw. Protektiva können weiterhin die nachstehend genannten Stoffe sein:

Vinblastin, Vincristin, Vindesin, Vinorelbin, Etoposid, Teniposid, Carmustin, Nimustin,
Lomustin, Cyclophosphamid, Estramustin, Melphalan, Ifosfamid, Trofosfamid,
Chlorambucil, Bendamustin, Darcabazin, Busulfan, Procarbazin, Treosulfan,
Temozolomid, Thiotepa, Daunorubicin, Doxorubicin, Epirubicin, Mitoxantron,
Indarubicin, Bleomycin, Mitomycin, Dactinomycin, Methotrexat, Fludarabin phosphat,

Cladribin, Mercaptopurin. Tioguanin, Cytarabin, Fluorouracil, Gemcitabin. Capecitabin, Paclitaxel (Taxol®), Docetaxel, Carboplatin, Cisplatin, Oxaliplatin, Irinotecan, Amsacrin. Topotecan, Interferon alfa-2b, Interferon Hydroxycarbamid, Miltefosin, Pentostatin, Porfimer natrium, Aldesleukin, Tretinion, Asparaginase, Pegaspargase, Trastuzumab, Alemtuzumab, Rituximab, Polyestradiol Fosfestrol, Ethinylestradiol, Medroxyprogesteronacetat, Gestonoron phosphat, caproat, Megestrol acetat, Norethisteron, Lynestrenol, Buserelin, Triptorelin, Leuprorelin, Goserelin, Testolacton, Testosteron, Tamoxifen, Toremifen, Flutamid, Bicatulamid, Cyproteron, Anastrozol, Exemestan. Letrozol, Formestan, Aminoglutethimid, Calciumfolinat, Amifostin, Rasburicase. Lenograstim. Molgramostim, Filgrastim, Mesna (Protektivum), BNP7787 (Protektivum)

5

10

15

20

Weitere Beispiele für biologisch aktive Substanzen sind: anorganische und organische Wirkstoffe, anorganische oder organische Giftstoffe, Impfstoffe, Viren, Bakterien, Vektoren

Impfstoffe: Hepatitis, Röteln, Diphtherie, Polio, Pocken, Tetanus, Cholera, Masern, Mumps, Meningokokken, FSME, Gasbrand, Grippe

Zytostatika (organisch): Cyclophosphamid, Fluorouracil, Cisplatin, Ifosfamid, Trofosfamid, Carmustin, Lomustin, Vinblastin, Vincristin, Vindesin, Vinorelbin, Etoposid, Teniposid, Nimustin, Mitoxantron, Methotrexat, Oxaliplatin, Taxol, Mafosfamid, Carboplatin

Weitere geeignete biologisch aktive Materialien sind nachstehend genannt:

Lebend-Impfstoffe	Vaccinia Virus	
	Polio virus	
	Mumps Masern Röteln	
	Impfstoff	
Gentherapie Vektoren	Adenovirusvektoren	
	Retrovirus Vektoren	
	AAV-Vektoren	
DNA-Vakzinen	Plasmid-DNA Vektoren	
	HIV, HCV, DNA-Vektoren	

rekombinante Lebend-	chimäre Flavivirus-	· ·
Impfstoffe	Vektoren (Chimerivax-	
	Vektoren)	
allgemein: Organismen der	gemäß EU Richtlinien	
Biosicherheitsstufen 1-4	90/219/EWG, 98/81//EG,	
	auf die hiermit verwisen	
·	wird	

Nachfolgend sind weitere erfindungsgemäß geeignete biologisch aktive Substanzen gemäß den NIH Guidelines for Research Involving Recombinant DNA Molecules (NIH Guidelines) in der Fassung vom April 2002 genannt (siehe Seiten 28-36):

Appendix A-I. Sublist A

Genus Escherichia

Genus Shigella

Genus Salmonella - einschliesslich Arizona

5 Genus Enterobacter

Genus Citrobacter - einschliesslich Levinea

Genus Klebsiella - einschliesslich oxytoca

Genus Erwinia

Pseudomonas aeruginosa, Pseudomonas putida, Pseudomonas fluorescens, und

10 Pseudomonas mendocina

Serratia marcescens

Yersinia enterocolitica

Appendix A-II. Sublist B

15 Bacillus subtilis

Bacillus licheniformis

Bacillus pumilus

Bacillus globigii

Bacillus niger

20 Bacillus nato

Bacillus amyloliquefaciens

Bacillus aterrimus

Appendix A-III. Sublist C

25 Streptomyces aureofaciens Streptomyces rimosus Streptomyces coelicolor

Appendix A-IV. Sublist D

30 Streptomyces griseus
Streptomyces cyaneus
Streptomyces venezuelae

Appendix A-V. Sublist E

One way Transfer von Streptococcus mutans oder Streptococcus lactis DNA in Streptococcus sanguis

Appendix A-VI. Sublist F

Streptococcus sanguis

40 Streptococcus pneumoniae

Streptococcus faecalis

Streptococcus pyogenes

Streptococcus mutans

45 APPENDIX B. Klassifizierung von humanen etiologischen Wirkstoffen nach Gefahr

Dieser Appendix beinhaltet solche biologischen Wirkstoffe bzw. Agentien, von denen bekannt ist, daß sie den Menschen und ausgewählte tierische Agentien, die ein theoretisches Risiko darstellen, wenn dem Menschen inokuliert. Beigefügt sind

5

40

45

Listen von representativen Genera und Spezies, von welchen bekannt ist, daß sie pathogen sind.

Appendix B - Tabelle 1. Basis für die Klassifizierung von Biogefährlichen Wirkstoffen (Agentien) nach Risikogruppen (RG)

Risikogruppe 1 (RG1) Agentien, welche nicht assoziiert sind mit Krankheiten von gesunden erwachsenen Menschen

Risikogruppe 2 (RG2) Agentien welche assoziiert sind mit menschlichen Krankheiten, die selten ernst sind und für welche präventive oder therapeutischen Interventionen häufig zur Verfügung stehen.

- Interventionen häufig zur Verfügung stehen.
 Risiko Gruppe 3 (RG3) Agentien welche assoziiert sind mit ernsten und tödlichen Krankheiten für welche präventive oder therapeutischen Interventionen möglicherweise zur Verfügung stehen (hohes individuelles Risiko aber niedriges Gemeinschaftsrisiko).
- Risiko Gruppe 4 (RG4) Agentien welche wahrscheinlich ernsthafte und tödliche Krankheiten beim Menschen verursachen, für die *üblicherweise* präventive oder therapeutischen Interventionen *nicht zur Verfügung stehen* (hohes individuelles Risiko und hohes Gemeinschaftsrisiko)

20 Appendix B-I. Risikogruppe 1 (RG1) Agentien

RG1 Agentien sind nicht assoziiert mit Krankheiten von gesunden erwachsenen Menschen. Beispiele für RG1 Agentien umfassen:

asporogenic *Bacillus subtilis* oder *Bacillus licheniformis* (see Appendix C-IV-A, *Bacillus subtilis* oder *Bacillus*

licheniformis Host-Vector Systeme, Exceptions); Adeno- assoziierte Virus (AAV) Typen 1 bis 4; und

Recombinant AAV Konstrukte, bei denen das Transgen nicht codiert für entweder ein potentielles tumorigenes Genprodukt oder ein Toxinmolekül und die in

30 Abwesenheit von Helfervirus produziert werden. Ein Stamm von Escherichia coli (siehe

Appendix C-II-A, *Escherichia coli* K-12 Host Vector Systeme, Exceptions) ist ein RG1 Agentium fall es (1) nicht besitzt ein komplettesoes not Lipopolysaccharid (*i.e.*, es fehlt das O Antigen); und (2) keinen aktiven Virulence-Factor (z...*B.*, Toxine) oder

35 Kolonisation-Faktoren trägt and keine Gene trägt, die für solche Faktoren codieren.

Die Agentien gemäß Zuordnung in den Risikogruppen (RGs) 2, 3 and 4 sind nicht automatisch oder implizit klassifiziert in RG1; eine Risikoabschätzung muß aufgrund ihrer bekannten oder potentiellen Eigenschaften und ihrer Beziehungen zu den gelisteten Agentien durchgeführt werden.

Appendix B-II. Risikogruppe 2 (RG2) Agentien

(RG2) Agentien welche assoziiert sind mit menschlichen Krankheiten, die selten ernst sind und für welche präventive oder therapeutischen Interventionen häufig zur Verfügung stehen.

Appendix B-II-A. Risikogruppe 2 (RG2) – bakterielle Agentien einschliesslich Chlamydia

--Acinetobacter baumannii (früher Acinetobacter calcoaceticus)

- --Actinobacillus
- -- Actinomyces pyogenes (früher Corynebacterium pyogenes)
- --Aeromonas hydrophila
- --Amycolata autotrophica
- --Archanobacterium haemolyticum (früher Corynebacterium haemolyticum) 5
 - --Arizona hinshawii alle Serotypen
 - --Bacillus anthracis
 - --Bartonella henselae, B. quintana, B. vinsonii
 - --Bordetella einschliesslich B. pertussis
- --Borrelia recurrentis, B. burgdorferi 10
 - --Burkholderia (früher Pseudomonas Spezies) ausgenommen solche gelistet in Appendix B-III-A (RG3))
 - --Campylobacter coli, C. fetus, C. jejuni
 - --Chlamydia psittaci, C. trachomatis, C. pneumoniae
- -Clostridium botulinum, Cl. chauvoei, Cl. haemolyticum, Cl. histolyticum, Cl. novyi, 15 Cl. septicum, Cl. tetani
 - --Corynebacterium diphtheriae, C. pseudotuberculosis, C. renale
 - -- Dermatophilus congolensis
 - --Edwardsiella tarda
- 20 -- Erysipelothrix rhusiopathiae
 - --Escherichia coli alle enteropathogenen, enterotoxigenen, enteroinvasiven and Stamme welche K1 Antigen tragen,
 - einschliesslich E. coli O157:H7
 - --Haemophilus ducreyi, H. influenzae
- --Helicobacter pylori 25
 - --Klebsiella alle Spezies ausgenommen K. oxytoca (RG1)
 - --Legionella einschliesslich L. pneumophila
 - --Leptospira interrogans alle Serotypen
 - --Listeria
- 30 --Moraxella
 - --Mycobacterium (ausgenommen solche gelistet in Appendix B-III-A (RG3)) einschliesslich M. avium Komplex, M. asiaticum, M. bovis BCG Vaccine Stamm, M. chelonei, M. fortuitum, M. kansasii, M. leprae, M.
 - malmoense, M. marinum, M.
- paratuberculosis, M. scrofulaceum, M. simiae, M. szulgai, M. ulcerans, M. xenopi 35 --Mycoplasma, ausgenommen M. mycoides und M. agalactiae welche restrikte Tierpathogene sind
 - --Neisseria gonorrhoeae, N. meningitidis
 - --Nocardia asteroides, N. brasiliensis, N. otitidiscaviarum, N. transvalensis
- 40 --Rhodococcus equi
 - --Salmonella einschl. S. arizonae, S. cholerasuis, S. enteritidis, S. gallinarumpullorum, S. meleagridis, S.
 - paratyphi, A, B, C, S. typhi, S. typhimurium
 - --Shigella einschl. S. boydii, S. dysenteriae, Typ 1, S. flexneri, S. sonnei
- --Sphaerophorus necrophorus 45
 - --Staphylococcus aureus
 - --Streptobacillus moniliformis
 - --Streptococcus einschl. S. pneumoniae, S. pyogenes
 - --Treponema pallidum, T. carateum

- --Vibrio cholerae, V. parahemolyticus, V. vulnificus
- --Yersinia enterocolitica

Appendix B-II-B. Risikogruppe 2 (RG2) – pilzliche Agentien

- 5 -Blastomyces dermatitidis
 - -Cladosporium bantianum, C. (Xylohypha) trichoides
 - -- Cryptococcus neoformans
 - --Dactylaria galopava (Ochroconis gallopavum)
 - --Epidermophyton
- 10 --Exophiala (Wangiella) dermatitidis
 - --Fonsecaea pedrosoi
 - --Microsporum
 - --Paracoccidioides braziliensis
 - --Penicillium marneffei
- 15 -- Sporothrix schenckii
 - --Trichophyton

Appendix B-II-C. Risikogruppe 2 (RG2) – Parasitische Agentien

- --Ancylostoma human hookworms einschliesslich A. duodenale, A. ceylanicum
- 20 -- Ascaris einschliesslich Ascaris lumbricoides suum
 - --Babesia einschliesslich B. divergens, B. microti
 - --Brugia filaria worms einschliesslich B. malayi, B. timori
 - --Coccidia
 - --Cryptosporidium einschliesslich C. parvum
- 25 -- Cysticercus cellulosae (hydatid cyst, larva of T. solium)
 - --Echinococcus einschliesslich E. granulosis, E. multilocularis, E. vogeli
 - --Entamoeba histolytica
 - --Enterobius
 - --Fasciola einschliesslich F. gigantica, F. hepatica
- 30 -- Giardia einschliesslich G. lamblia
 - -Heterophyes
 - -Hymenolepis einschliesslich H. diminuta, H. nana
 - --Isospora
 - --Leishmania einschliesslich L. braziliensis, L. donovani, L. ethiopia, L. major, L.
- 35 mexicana, L. peruvania, L. tropica
 - --Loa loa filaria worms
 - --Microsporidium
 - --Naegleria fowleri
 - --Necator human hookworms einschliesslich N. americanus
- 40 -- Onchocerca filaria worms einschliesslich, O. volvulus
 - --Plasmodium einschliesslich simian species, P. cynomologi, P. falciparum, P. malariae, P. ovale, P. vivax
 - --Sarcocystis einschliesslich S. sui hominis
 - --Schistosoma einschliesslich S. haematobium, S. intercalatum, S. japonicum, S.
- 45 mansoni, S. mekongi
 - --Strongyloides einschliesslich S. stercoralis
 - --Taenia solium
 - -- Toxocara einschliesslich T. canis
 - --Toxoplasma einschliesslich T. gondii

- --Trichinella spiralis -
- --Trypanosoma einschliesslich T. brucei brucei, T. brucei gambiense, T. brucei rhodesiense, T. cruzi
- --Wuchereria bancrofti filaria worms

5

Appendix B-II-D. Risikogruppe 2 (RG2) - Viren

Adenoviruses, human - alle Typen

Alphaviruses (Togaviruses) - Gruppe A Arboviren

- -- Eastern equine encephalomyelitis virus
- 10 -Venezuelan equine encephalomyelitis vaccine Stamm TC-83
 - --Western equine encephalomyelitis virus Arenaviren
 - --Lymphocytic choriomeningitis virus (non-neurotropic Stämme)
 - -- Tacaribe virus Komplex
- --Andere Viren gemäß der Auflistung in: U.S. Department of Health and Human Services, Public Health Service, Centers for Disease Control and Prevention and the National Institutes of Health. *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*, 4th Edition, 1999 (Kopien sind erhältlich von: Superintendent of Documents, U.S. Government Printing Office, Washington, D.C. 20402-9371 (Stock # 017-040-00547-4), Phone (202) 512-1800).

Bunyaviren

- --Bunyamwera virus
- --Rift Valley Fiebervirus vaccine Stamm MP-12
- -- Andere Viren gemäß Auflistung in: U.S. Department of Health and Human
- Services, Public Health Service, Centers for Disease Control and Prevention and the National Institutes of Health. *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*, 4th Edition, 1999 (s.o.)

Calciviren

Coronaviren

- 30 Flaviviren (Togaviren) Gruppe B Arboviren
 - -- Dengue virus Serotypen 1, 2, 3, und 4
 - -Yellow fever (Gelbfieber) virus vaccine Stamm 17D
 - -- Andere Viren gemäß Auflistung in: U.S. Department of Health and Human Services, Public Health Service, Centers for Disease Control and Prevention and the
- National Institutes of Health. *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*, 4th Edition, 1999

Hepatitis A, B, C, D, and E Viren

Herpesviren - ausgenommen Herpesvirus simiae (Monkey B virus) (siehe Appendix B-IV-D, *Risikogruppe 4 (RG4) – Virale Agentien*)

- 40 -- Cytomegalovirus
 - -- Epstein Barr virus
 - --Herpes simplex Typen 1 und 2
 - --Herpes zoster
 - --Human herpesvirus Typen 6 und 7
- 45 Orthomyxoviren
 - --Influenzaviren Typen A, B, und C
 - --Andere tick-borne orthomyxoviren gemäß Auflisting in: U.S. Department of Health and Human Services, Public Health Service, Centers for Disease Control and

Prevention and the National Institutes of Health. *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*, 4th Edition, 1999

Papovaviren

- -Alle humanen papilloma Viren
- 5 Paramyxoviren
 - -Newcastle disease virus
 - --Measles virus
 - -- Mumps virus
 - --Parainfluenza Viren Typen 1, 2, 3, und 4
- 10 --Respiratory syncytial virus

Parvoviren

--Human parvovirus (B19)

Picornaviren

- --Coxsackie viren Typen A und B
- 15 -- Echoviren alle Typen
 - --Polioviren alle Typen, wild und attenuiert
 - --Rhinoviren alle Typen

Poxviren - alle Typen ausgenommen Monkeypox virus (siehe Appendix B-III-D, Risikogruppe 3 (RG3) – Viren und Prione)

und restrikte Poxviren einschliesslich Alastrim, Smallpox, and Whitepox Reoviren - alle Typen einschliesslich Coltivirus, human Rotavirus, and Orbivirus (Colorado tick fever virus)

Rhabdoviren

- --Rabies virus -- alle Stämme
- 25 --Vesicular stomatitis virus -- Labor adaptierte Stämme einschiesslich VSV-Indiana, San Juan, and Glasgow

Togaviren (siehe Alphaviren und Flaviviren)

-Rubivirus (rubella)

30 Appendix B-III. Risikogruppe 3 (RG3) Agentien

RG3 Agentien welche assoziiert sind mit ernsten und tödlichen Krankheiten für welche präventive oder therapeutischen Interventionen *möglicherweise* zur Verfügung stehen (hohes individuelles Risiko aber niedriges Gemeinschaftsrisiko).

Appendix B-III-A. Risikogruppe 3 (RG3) - bakterielle Agentien einschliesslich Rickettsia

- --Bartonella
- --Brucella einschliesslich B. abortus, B. canis, B. suis
- --Burkholderia (Pseudomonas) mallei, B. pseudomallei
- 40 --Coxiella burnetii
 - --Francisella tularensis
 - --Mycobacterium bovis (ausgenommen BCG Stamm, siehe Appendix B-II-A, Risikogruppe 2 (RG2) -- Bakterielle Agentien einschliesslich Chlamydia), M. tuberculosis
- 45 -- Pasteurella multocida Typ B "buffalo" und andere virulente Stämme
 - --Rickettsia akari, R. australis, R. canada, R. conorii, R. prowazekii, R. rickettsii, R, siberica, R. tsutsugamushi,
 - R. typhi (R. mooseri)
 - --Yersinia pestis

Appendix B-III-B. Risikogruppe 3 (RG3) – pilzliche Agentien

--Coccidioides immitis (sporulating Kulturen; kontaminierte Erde)

--Histoplasma capsulatum, H. capsulatum var.. duboisi

Appendix B-III-C. Risikogruppe 3 (RG3) - parasitäre Agentien 5 Keine

Appendix B-III-D. Risikogruppe 3 (RG3) - Viren und Prionen

Alphaviren (Togaviren) - Gruppe A Arboviren

- 10 --Semliki Forest virus
 - --St. Louis encephalitis virus
 - --Venezuelan equine encephalomyelitis virus (ausgenommen der Impfstamm TC-83, siehe Appendix B-II-D (RG2))
 - --Andere Viren gemäß Auflistung in der Referenzquelle (siehe Section V-C,
- Footnotes and References of Sections I bis IV) 15

Arenaviren

- --Flexal
- --Lymphocytic choriomeningitis virus (LCM) (neurotropische Stämme) Bunvaviren
- --Hantaviruses einschliesslich Hantaan virus 20
 - --Rift Valley fever virus

Flaviviren (Togaviren) - Gruppe B Arboviren

- -- Japanese encephalitis virus
- --Yellow fever virus
- -- Andere Viren gemäß Auflistung in: U.S. Department of Health and Human 25 Services, Public Health Service, Centers for Disease Control and Prevention and the National Institutes of Health. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 4th Edition, 1999

Poxviren

30 --Monkeypox virus

Prionen

-- Transmissible spongioform encephalopathies (TME) agentien (Creutzfeldt-Jacob Krankheit und kuru Agentien)

Retroviren

- 35 --Humane immunodeficiency virus (HIV) Typen 1 und 2
 - --Human T cell lymphotropic virus (HTLV) Typen 1 und 2
 - --Simian immunodeficiency virus (SIV)

Rhabdoviren

--Vesicular stomatitis virus

40

Appendix B-IV. Risikogruppe 4 (RG4) Agentien

(RG4) Agentien welche wahrscheinlich ernsthafte und tödliche Krankheiten beim Menschen verursachen, für die üblicherweise präventive oder therapeutischen Interventionen nicht zur Verfügung stehen (hohes individuelles Risiko und hohes

45 Gemeinschaftsrisiko)

Appendix B-IV-A. Risikogruppe 4 (RG4) – bakterielle Agentien

Appendix B-IV-B. Risikogruppe 4 (RG4) - pilzliche Agentien

50 keine

Appendix B-IV-C. Risikogruppe 4 (RG4) – parasitäte Agentien Keine

Appendix B-IV-D. Risikogruppe 4 (RG4) – virale Agentien

- 5 Arenaviren
 - --Guanarito virus
 - --Lassa virus
 - -Junin virus
 - -- Machupo virus
- 10 --Sabia

Bunyaviren (Nairovirus)

--Crimean-Congo hemorrhagic fever virus

Filoviren

- --Ebola virus
- 15 -- Marburg virus

Flaviren (Togaviren) - Gruppe B Arboviren

--Tick-borne encephalitis virus Komplex einschliesslich Absetterov, Central European encephalitis, Hanzalova, Hypr,

Kumlinge, Kyasanur Forest Krankheit, Omsk hemorrhagic Fieber, und Russian

20 spring-summer encephalitis Viren

Herpesviren (alpha)

--Herpesvirus simiae (Herpes B oder Monkey B virus)

Paramyxoviren

- -- Equine morbillivirus
- Hemorrhagic Fieber Agentien und Viren soweit noch undefiniert 25

Appendix B-V. Animal Viral Etiologic Agents in Common Use

Den nachfolgende Liste der tierischen etiologischen Agentien ist der Liste von humanen etiologischen Agentien angehängt. Keine der Agentien ist assoziiert mit Krankheiten von gesunden erwachsenen Menschen. Sie werden üblicherweise für 30 Laborexperimente verwendet. Bestimmte Agentien, z.B. amphotropic und xenotropic Staämme von murine leukemia virus, können menschliche Zellen infizieren.

Baculoviren

- 35 Herpesviren
 - --Herpesvirus ateles
 - -Herpesvirus saimiri
 - -Marek's disease virus
 - -Murine cytomegalovirus
- 40 Papovaviren
 - -Bovine papilloma virus
 - --Polyoma virus
 - -Shope papilloma virus
 - --Simian virus 40 (SV40)
- 45 Retroviren
 - -Avian leukosis virus
 - --Avian sarcoma virus
 - -Bovine leukemia virus
 - --Feline leukemia virus
- 50 -Feline sarcoma virus

WO 2004/063036 PCT/EP2004/000098

- -Gibbon leukemia virus
- --Mason-Pfizer monkey virus
- -Mouse mammary tumor virus
- -- Murine leukemia virus
- --Murine sarcoma virus
 - --Rat leukemia virus

Appendix B-V-1. Murine Retrovirale Vectoren

Murine retroviral Vectoren werden für humane Transferexperimente verwendet

10

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die cytotoxische Substanz aus der Gruppe bestehend aus Cyclophosphamid, Trofosfamid, Mafosfamid, Acridin-Derivate gemäß Internationalen Patentanmeldung Nr. PCT/US98/532 eingereicht am 6. Januar 1998 (WO 98/30545), wie z.B. die dort auf den Seiten 32-40 beschriebene Verbindung (ß-Alanin-N-acridin-9-yl-2[bis(2-chlorethyl)amino]ethylester), S303 LHRH-Agonisten, LH-RH-Antagonisten wie z.B. Cetrorelix, Teverelix oder die LH-RH-Antagonisten gemäß den Internationalen Patentanmeldungen PCT/EP00/02165 eingereicht am 11. März 2000 und PCT/EP01/02719 eingereicht am 12. März 2001, wie etwa der dort beschriebene LH-RH-Antagonist D-63153 (Ac-D-Nal(2)-D-Cpa-D-Pal(3)-Ser-N-Me-Tyr-D-Hci-Nle-Arg-Pro-D-Ala-NH2, z.B. als Acetatsalz; CAS 295350-45-7), N-subsituierte Indol-3-glyoxylamide gemäß den internationalen Patentanmeldungen Nr. PCT/EP97/04474 eingereicht am 16. August 1997, PCT/EP99/01918 eingereicht am 22. März 1999, und PCT/EP00/09390 eingereicht am 26. September 2000, wie z. B. die dort beschriebene Tubulininhibitor D-24851 (N-Pyridyl-4-yl)-[1-(4-chlorbenzyl)indol-3-yl]-glyoxylamid), Glufosfamid, Mesna (z.B. als Protektivum) und BNP7787 (Dimesna, 2,2'-dithio-bis-ethane sulfonate z.B. als Dinatriumsalz) (z.B. als Protektivum) ausgewählt worden ist, bereitgestellt.

20

25

30

10

15

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Beschichtung durch die Schritte i) Behandeln des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälter mit einem Medium, welches mindestens ein Polymer enthält, und ii) anschließend Trocknen des mit dem Medium behandelten Behälters angebracht worden ist, bereitgestellt.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Behandlung durch Besprühen durchgeführt worden ist, bereitgestellt.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass

das Besprühen durch Einsatz von Scherkräften (z.B. Verwendung einer Düse) und/oder Einsatz von Fliehkräften (z.B. Verwendung einer Drehscheibe) durchgeführt worden ist, bereitgestellt.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Behandlung durch Eintauchen durchgeführt worden ist, bereitgestellt Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Behandlung durch Aufbringen eines Pulvers (Powder) durchgeführt worden ist, bereitgestellt

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das mindestens ein Polymer enthaltende Medium aus der Gruppe bestehend aus Pulver Powder), Dispersion, Emulsion, Suspension, Lösung und Mehrkomponentensysteme (z.B.. Zwei- oder Dreikomponentensysteme; die einzelnen Komponenten werden erst kurz vor dem Auftragen zusammengebracht) ausgewählt worden ist, bereitgestellt.

20

15

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das Polymer aus der Gruppe bestehend aus Polyurethan, Polyester und Polyester-Polyurethan- Mischungen ausgewählt worden ist, bereitgestellt.

25

30

Gemäß einem weiteren Aspekt der vorliegenden Erfindung wird ein Verfahren zur Herstellung eines befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Sicherheitsbehältern für biologisch aktive Substanzen mit erhöhter bzw. hoher Bruch- und Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier Außenfläche, wobei der Behälter einen Hohlkörper mit mindestens einer Öffnung, je einen Verschluß pro Öffnung, ggf. eine Kennzeichnung, und mindestens eine in den Hohlkörper gefüllte biologisch aktive Substanz umfaßt und wobei an der Außenseite des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters ganz oder teilweise eine

Beschichtung angebracht worden ist, charakterisiert durch die Schritte i) Behandeln des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters mit einem Medium, welches mindestens ein Polymer enthält, und ii) Trocknen des mit dem Medium behandelten Behälters, bereitgestellt.

5

10

15

Das Verfahren ist in einfacher Weise durchzuführen. Ein besonderer Vorteil besteht darin, daß sich das erfindungsgemäße Verfahren in einfacher und schnell durchzuführender Weise an alle gängigen Behälterformen und –größen anpassen läßt. Dadurch entstehen keine oder nur geringe Rüstzeiten, deswegen auch kürzere oder keine Maschinenstillstandszeiten, keine oder geringere Lagerkosten für Formatteile und es fallen insgesamt geringere Herstellungskosten pro Sicherheitsbehälter an.

Gemäß einer besonderen Ausführungsform wird ein Verfahren gemäss dem vorstehend genannten Aspekt der vorliegenden Erfindung bereitgestellt, dadurch charakterisiert, dass vor dem Behandeln der befüllte, verschlossene und ggf. gekennzeichnete Behälter mit einem Waschmedium (z.B. kann Wasser für Injektionszwecke (WFI) oder, falls WFI nicht erforderlich ist, auch Wasser einer geringeren Wasserqualität eingesetzt werden) behandelt wird, bereitgestellt.

20

25

Vorzugsweise werden die gewaschenen Behälter anschließend unter Luft- oder Stickstoffströmungen getrocknet. Üblicherweise erfolgt eine visuelle Prüfung auf vollständige Trocknung. Die weitgehende Trocknung ist Voraussetzung für eine anschließende mögliche Beschriftung bzw. Kennzeichnung. Sofern die Beschichtung vor dem Anbringen der Beschriftung erfolgt, stören geringe Restmengen WFI (= Wasser für Injektionszwecke) - Wasser nicht, sofern wasserlösliche Polymerlacke verwendet werden.

30

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das Behandeln bei etwa Raumtemperatur (beispielweise 20°C - 25°C) erfolgt, bereitgestellt.

WO 2004/063036 PCT/EP2004/000098

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das Trocknen bei etwa Raumtemperatur (beispielweise 20°C - 25°C) erfolgt, bereitgestellt.

5

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Beschichtung vollständig oder nahezu vollständig auf dem Behälter angebracht wird, bereitgestellt.

10

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass der Behälter aus Glas, Kunststoff oder mit Kunststoff innen oder außen beschichtetem Glas gefertigt ist, bereitgestellt.

15

20

Geeignete Glasarten sind z.B. die Glastypen I – III. Glastyp I kann beispielsweise bei Flüssigprodukten und Glastyp III beispielsweise für Feststoffe verwendet werden. Die Beschaffenheit der Glasarten ist im USP (USP 26-2003; Kapitel 661 Containers; Seiten 2142-2145) und EP (EP 4. Ausgabe: Grundwerk 2002; Kapitel 3.2 Behältnisse; Seiten 331-335) beschrieben. Die Größe der eingesetzten Behälter kann innerhalb weiter Bereiche von sehr kleinen bis zu sehr großen Behältern variieren.

25

30

Geeignete Kunststoffe sind beispielsweise Polyethylen, Polypropylen, Polyvinylchlorid und Topas® (Cycloolefin-Copolymer der Firma Ticona). Die Anforderungen an Kunststoffbehälter werden im USP und EP beschrieben (USP 26 – 2003; Kapitel 661 Containers; Seiten 2142 – 2143; 2145 – 2148; EP 4. Ausgabe; Grundwerk 2002; Kapitel 3.2 Behältnisse; Seiten 331; 335 – 343). Die Größe der eingesetzten Behälter kann innerhalb weiter Bereiche von sehr kleinen bis zu sehr großen Behältern variieren.

Gemäß einer weiteren Ausfüh

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert,

dass es mindestens einen Verschluß umfaßt z.B. bestehend aus einem Gummistopfen und einer Bördelkappe, oder aus einem alternativen Verschlußsystem, bereitgestellt.

Weitere geeignete Verschlusssysteme können sein:
Gummistopfen und Bioset®; Gummischeibe und Bördelkappe; Verschlußsysteme der Fa. Becton & Dickinson; Zuschmelzen von Glas mit oder ohne Sollbruchstelle.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Kennzeichnung bzw. Bezeichnung eine gekennzeichnete bzw. bezeichnende Fläche, vorzugsweise ein beschriftetes Etikett (Label) aus Papier und/oder Kunststoff, ist, bereitgestellt.

- 15 Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die biologisch aktive Substanz bei Raumtemperatur einen flüssigen, festen oder amorphen Aggregatzustand aufweist, bereitgestellt.
- 20 Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die biologisch aktive Substanz eine cytotoxische Substanz ist, bereitgestellt.

Geeignete biologisch aktive Substanzen oder Materialien cytotoxische Substanzen sind solche wie bereits oben näher ausgeführt.

25

30

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die cytotoxische Substanz aus der Gruppe bestehend aus Ifosfamid, Cyclophosphamid, Trofosfamid, Mafosfamid, S303, Mitoxantron, einem LHRH-Antagonisten wie z.B. D-63153, Mesna (z.B. als Protektivum), BNP7787 (z.B. als Protektivum) und Glufosfamid ausgewählt worden ist, bereitgestellt.

Geeignete cytotoxische Substanzen sind solche wie bereits oben näher ausgeführt.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Behandlung durch Besprühen durchgeführt worden ist, bereitgestellt.

5

10

15

20

25

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das Besprühen durch Einsatz von Scherkräften (z.B. Verwendung einer Düse) und/oder Einsatz von Fliehkräften (z.B. Verwendung einer Drehscheibe) durchgeführt worden ist, bereitgestellt wird.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Behandlung durch Eintauchen durchgeführt worden ist, bereitgestellt wird.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Behandlung durch Aufbringen eines Pulvers (Powder) durchgeführt wird, bereitgestellt.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das mindestens ein Polymer enthaltende Medium aus der Gruppe bestehend aus Pulver, Dispersion, Emulsion, Suspension, Lösung und Mehrkomponentensysteme (z.B.. Zwei- oder Dreikomponentensysteme; die einzelnen Komponenten werden erst kurz vor dem Auftragen zusammengebracht) ausgewählt worden ist, bereitgestellt.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird ein Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das Polymer aus der Gruppe bestehend aus Polyurethan, Polyester und Polyester-Polyurethan-Mischungen ausgewählt worden ist, bereitgestellt wird.

Gemäß einem weiteren Aspekt der vorliegenden Erfindung wird ein Sicherheitsbehälter für biologisch aktive Substanzen mit erhöhter bzw. hoher Bruchund Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier Außenfläche, herstellbar gemäß
dem Verfahren nach einem der vorstehend genannten Aspekte und
Ausführungsformen, bereitgestellt.

5

10

15

20

25

30

Gemäß einem weiteren Aspekt der vorliegenden Erfindung wird die Verwendung eines Mediums, welches mindestens ein Polymer enthält, zur Behandlung eines befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters für biologisch aktive Substanzen, wobei der Behälter einen mit mindestens einer Öffnung versehenen Hohlkörper, je einen Verschluß pro Öffnung, eine Bezeichnung und mindestens eine in den Hohlkörper gefüllte biologisch aktive Substanz umfaßt und wobei durch die Behandlung mit dem Medium eine Beschichtung auf der Aussenseite des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters aufgebracht wird, bereitgestellt.

Die Beschichtung kann in einem einfachen oder in mehrfachen Arbeitsschritten erfolgen. Die mehrfache Beschichtung kann zeitgleich zu der ersten Beschichtung, nach Auftragen und vor dem Trocknen der ersten Schicht oder nach dem Auftragen und Trocknen der ersten Schicht erfolgen. Das eben Gesagte gilt entsprechend für das Auftragen einer dritten oder weiteren Schicht.

Für den Fall, dass mehrere Schichten aufgetragen werden, können die Eigenschaften der Schichten unterschiedlich sein, beispielsweise kann die Haftfähigkeit der zuerst aufgetragenen Schicht auf dem Behältermaterial besonders vorteilhaft sein und die zweite Schicht eine besonders vorteilhafte Abriebfestigkeit aufweisen. Der Fachmann wird die Eigenschaften der einzelnen Schichten so abstimmen, dass die Eigenschaften des erfindungsgemäßen Sicherheitsbehälters besonders vorteilhaft sind.

Gemäß einem weiteren Aspekt der vorliegenden Erfindung wird die Verwendung eines Mediums, welches mindestens ein Polymer enthält, zur Dekontaminierung der

Außenfläche und/oder Erhöhung der Bruch- und Splitterfestigkeit eines mit einer biologisch aktiven Substanz gefüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters für biologisch aktive Substanzen, wobei der Behälter einen mit mindestens einer Öffnung versehenen Hohlkörper, je einen Verschluß pro Öffnung, eine Bezeichnung und mindestens eine in den Hohlkörper gefüllte biologisch aktive Substanz umfaßt und wobei die Dekontaminierung durch Aufbringen einer Beschichtung auf der Aussenseite des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters erfolgt, bereitgestellt.

Gemäß einer besonderen Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass vor dem Behandeln der befüllte, verschlossene und ggf. gekennzeichnete Behälter mit einem Waschmedium (in der Regel WFI Wasser) behandelt wird, bereitgestellt. Vorzugsweise werden die gewaschenen Behälter anschließend unter Luft- oder Stickstoffströmungen getrocknet. Üblicherweise erfolgt eine visuelle Prüfung auf vollständige Trocknung. Die weitgehende Trocknung ist Voraussetzung für eine anschließende mögliche Beschriftung. Sofern die Beschichtung vor dem Anbringen der Beschriftung erfolgt, stören geringe Restmengen WFI-Wasser nicht bei der Verwendung von wasserlöslichen Polymerlacken.

20

5

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das Behandeln bei etwa Raumtemperatur (beispielsweise 20°C – 25°C) erfolgt, bereitgestellt.

25

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das Trocknen bei etwa Raumtemperatur (beispielsweise 20°C – 25°C) erfolgt, bereitgestellt.

30

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch

charakterisiert, dass die Beschichtung vollständig oder nahezu vollständig auf dem Behälter angebracht wird, bereitgestellt.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass der Behälter aus Glas, Kunststoff oder mit Kunststoff innen oder außen beschichtetem Glas gefertigt worden ist, bereitgestellt. Wie bereits vorstehend beschrieben sind geignete Materialien beispielsweise folgende Glassarten: Sowohl Hütten- als auch Röhrenglas in den Glasqualitäten I, II und III (nach USP = amerikanisches Arzneibuch und /oder EP = europäisches Arzneibuch).

Wie bereits vorstehend beschrieben sind geeignete Materialien folgende Kunstoffe: Topas®, welches der Markenname für Cycloolefin-Copolymere (amorphe Thermoplaste) von der Firma Ticona ist, Polypropylen, HD- und LD-Polyethylen, Polyvinylchlorid.

15

10

5

Folgende Behälterarten und -formen sind beispielsweise geeignet: Injektionsflasche zur Einfach- oder Mehrfachentnahme, Infusionsflasche oder Beutel, Ampulle, Karpule oder Spritzenformkörper.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass sie mindestens einen Verschluß umfaßt, z.B. bestehend aus einem Gummistopfen und einer Bördelkappe oder aus einem alternativen Verschlußsystem, bereitgestellt.

25

Wie bereits vorstehend beschrieben sind beispielsweise weitere geeignete Verschlüsse: Adaptersysteme z.B. Bioset Luer, Bioset Infusion (Baxter).

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Kennzeichnung bzw. Bezeichnung eine bezeichnende Fläche, vorzugsweise ein beschriftetes Etikett (Label) aus Papier und/oder Kunststoff, ist, bereitgestellt.

Weitere geeignete Kennzeichnungen bzw. Bezeichnungen sind: Direktbedruckung z.B. im Siebdruckver-fahren. Der Labeldruck kann sowohl in-line in der Etikettierungsmaschine (white line Technologie) als auch off-line bei dem Etikettenhersteller erfolgen.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die biologisch aktive Substanz bei Raumtemperatur einen flüssigen, festen oder amorphen Aggregatzustand aufweist, bereitgestellt.

Weitere geeignete Formen der biologisch aktiven Substanz sind beispielsweise: Lyophilisat mit oder ohne Zusätze, Kristallisat mit oder ohne Zusätze, Injektionslösung, Pulver, Formkörper (Rods) zur Implantation (Polymilchsäure)

15

10

5

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die biologisch aktive Substanz eine cytotoxische Substanz ist, bereitgestellt.

v d

20

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die cytotoxische Substanz aus der Gruppe bestehend aus Ifosfamid, Cyclophosphamid, Trofosfamid, Mafosfamid, S303, Mitoxantron, LHRH-Antagonisten, Mesna (z.B. als Protektivum), BNP7787 (z.B. als Protektivum) und Glufosfamid ausgewählt worden ist, bereitgestellt.

25

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Behandlung durch Besprühen durchgeführt worden ist, bereitgestellt.

30

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das Besprühen durch Einsatz von Scherkräften (z.B. Verwendung einer Düse)

und/oder Einsatz von Fliehkräften (z.B. Verwendung einer Drehscheibe) durchgeführt worden ist, bereitgestellt.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Behandlung durch Eintauchen durchgeführt worden ist, bereitgestellt.

5

10

15

20

25

30

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehenden Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass die Behandlung durch Aufbringen eines Pulvers (Powder) durchgeführt wird, bereitgestellt. Die Auftragung des Pulvers kann beispielsweise durch elektrostatisches Sprühen (electrostatic spraying) erfolgen.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass das mindestens ein Polymer enthaltende Medium aus der Gruppe bestehend aus Pulver. Dispersion, Emulsion, Suspension Lösung und. und Mehrkomponentensysteme (z.B. Zweioder Dreikomponentensysteme; die einzelnen Komponenten werden erst kurz vor dem Auftragen zusammengebracht) ausgewählt worden ist, bereitgestellt.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die Verwendung nach einem der vorstehend genannten Aspekte und Ausführungsformen, dadurch charakterisiert, dass mindestens ein Polymer, das in dem Medium enthalten ist, aus der Gruppe bestehend aus Polyurethan, Polyester und -Polyester- Polyurethan -Mischungen ausgewählt worden ist, bereitgestellt.

Weitere geeignete Polymere zum Beschichten sind: Polystyrole, Polyethylene, Polypropylene, Acryl-Copolymere, Polycarbonate, Poly(methyl)methsacrylate, Epoxyharze, Butadien-Copolymere, Polyolefine, Acrylharze, Methacrylharze, Ethylene-Vinylacetate-Copolymere, Vinyle, Vinylchloride, Polyvinylidenchloride (polyvinylidene chloride), Polyamide, Ionomere Polyamide, Acryl-nitrile, Acrylnitril-

5

10

Butadien-Styrol-Harze,

und

Mischungen

davon.

Das Medium, das mindestens ein Polymer enthalt, kann Zusatzstoffe wie beispielsweise anorganische (Pigmente) oder organische Farbstoffe oder Lichtschutzfaktoren gegen sichtbares und/oder UV-Licht enthalten (dadurch zusätzlicher Lichtschutzeffekt). Weitere Additive können, allein oder in Kombination mit den vorgenannten Zusatzstoffen, in jeweils geeigneter Menge, Katalysatoren für die Polymerisation von Komponenten, Antischaummittel (Defoaming agents), Fließund Füllstoffe (flow and levelling agents), Rheologie-Modifizierungsmittel (rheology modifiers), Photostabilisatoren (photostabilizers) oder deren Kombinationen sein.

Detailierte Erläuterung der Erfindung

beim Handling nirgendwo festkleben.

- Die beschichteten Sicherheitsbehälter sollten vorzugsweise eine, einige oder alle der folgenden Eigenschaften/Kriterien erfüllen:
 - Transparenz (tranparent appearence) und Blasenfreiheit (without causing bubbling):
- Die Transparenz wird durch eine visuelle Prüfung beurteilt. Eine Kontrolle des Inhaltes muß möglich sein! Außerdem sollte die Beschichtung auf Blasenfreiheit untersucht werden. Luftblasen in der Beschichtung führen zu einer Verringerung der Schutzfunktion
- Glattheit (smooth) und Nichtklebrigkeit:
 Durch eine haptische Prüfung kann kontrolliert werden, ob die Flasche nicht zu rauh ist und ob sie an der Hand bzw. Handschuh des Prüfers kleben bleibt. Die Beschichtung sollte ähnlich Glatt sein wie die Behälteroberfläche und darf später

30

Durchstoßfestigkeit bzw. Splitterschutz und Bruchfestigkeit:
 Mit einem sogenannten Falltest nach DIN 55441-2 (freier Fall) kann die Stoßfestigkeit des Sicherheitsbehälters überprüft werden. Besondere wichtige Kriterien sind die Bruchfestigkeit und der Splitterschutz

Gleitfähigkeit (wichtig für die weitere Verarbeitung)
 Durch die Bestimmung der Haft- und Gleitreibungswerte nach DIN 53375 kann das Reibungsverhalten überprüft werden.

5

 Unempfindlichkeit (Resistenz) gegenüber Temperaturschwankungen (resistant to temperature change) und üblichen Detergenzien
 Stabilitätsprüfung nach ICH Q1 (International Conference of Harmonization, resistant to conventional detergent systems – Stabilitätsprüfung,.

10

15

Kriterium	Prüfung	Kommentar/Bemerkung
Transparenz	visuell	Wichtig zur Kontrolle des Inhaltes!
Glattheit	haptisch	Beschichtung sollte ähnlich glatt sein wie der Untergrund
Klebrigkeit	haptisch	Beschichtung darf beim Handling nirgendwo festkleben
Blasenfreiheit	visuell	Lufteinschlüsse können die Schutzfunktion verringern
Durchstoßfestigkeit	DIN 55441-2	Verpackungsprüfung; Stoßprüfung (freier Fall)
Splitterschutz	DIN 55441-2	siehe oben
Bruchschutz	DIN 55441-2	siehe oben
Gleitfähigkeit	DIN 53375	Reibungsverhalten wichtig für die weitere Verarbeitung
Temperatur- und Detergenzien- resistenz	Stabilitätsprüfung nach ICH Q1	(International Conference of Harmo- nization, resistant to conventional detergent systems

Die Beschichtung soll möglichst die Griffigkeit und das Griffgefühl beim Anfassen des Behälters unbeeinflußt lassen oder verbessern. Für den Fall, daß es dem Behälter haptisch nicht anzumerken ist, dass dieser mit der Beschichtung versehen worden ist, kann durch Anbringung eines entsprechenden Hinweises auf der Bezeichnung auf die Sicherheitseigenschaften des Behälters gleichwohl aufmerksam gemacht werden. Vorteil: bei einer Beschichtung ändert sich das Handling nicht.

Die Dicke der Beschichtung kann variieren in Abhängigkeit von der Form und dem Material des Behälters, der Art und Menge der Komponenten des aufzutragenen Mediums, der zu erzielenden Dekontaminierung und/oder Bruch- und Splitterfestigkeit. Die Dicke kann beispielsweise 50 – 150 µm betragen.

Die Wandstärke des Behälters kann durch die Beschichtung unter Beibehaltung der ursprünglichen Bruchfestigkeit reduziert werden. Hierdurch kann das Gewicht des beschichten Behälters gegenüber dem unbeschichteten Behälters vermindert werden. Vorzugsweise wird durch Beibehaltung der Wandstärke eine Erhöhung der Bruchfestigkeit angestrebt und erzielt.

Das aufzutragene Medium sollte einzelne oder alle der folgenden Kriterien erfüllen: Nicht oder nur schwer entflammbar, geruchslos ("odourless"), keine Hautreaktionen hervorrufen ("not irritate the skin"), frei von organischen Lösungsmitteln ("solventfree"), nicht systemisch toxisch bei Hautkontakt, alterungsbeständig.

Weiterhin soll die Außenseite der Beschichtung unter den weltweit üblichen örtlichen Temperaturbedingungen (von tropisch heiß bis antarktisch kalt) keine oder nahezu keine Klebeeigenschaften aufweisen, da dies die Handhabbarkeit beeinträchtigen könnte. Dies kann durch einen Trocknungsschritt (also Zufuhr von Wärme) oder eine durch UV-Licht gesteuerte gesonderte Härtungsverfahrensweise durchgeführt werden, die anstelle oder zusätzlich zum Trocknungsschritt mit entfeuchteter Luft erfolgt.

25

20

5

10

15

Für die Härtung durch Zufuhr von Wärme ist eine Beschichtung mit thermosetting-Eigenschaften günstig. Für eine Beschichtung mit thermoplastischen Eigenschaften ist der Zusatz von gesonderten Härtungskomponenten oder das Auftragen einer gesonderten zweiten Beschichtung mit thermosetting-Eigenschaften vorteilhaft.

30

Die folgenden Ausführungsbeispiele sollen die Erfindung erläutern ohne diese darauf zu beschränken.

Ausführungsbeispiel 1

5

10

15

20

25

30

Ansatzpunkt für die Lackierung sind die aus der Etikettierung kommenden vereinzelten Vials. Die Größe der Vials ist in Abhängigkeit von der abzufüllenden Wirkstoffmenge wahlweise 20H, 30H, 50H, 75H und 100H (gemäß DIN 58366; jeweils befüllt mit 50mg (Vialsgröße 20H oder 30H gemäß DIN 58366), 1g (Vialgröße 50H oder 75 H gemäß DIN 58366) und 2g (Vialgröße 100H gemäß DIN 58366) sterilkristallinem Cyclophosphamid. Die Glassorte der Vials ist wahlweise Glas I oder III. Ein Kettenförderer nimmt die Vials am Flaschenkopf auf

(Aufnahme kann z.B. a.) pneumatisch über Sauger oder Greifer bzw. b.) mechanisch über einklemmen oder mechanisch gesteuerte Greifer erfolgen)

und fördert sie in eine Spritzkabine, wo sie in einer sogenannten Omega-Schleife lackiert werden. Als mechanischer Schutz vor austretenden Lack (Overspray), durchlaufen die Vials vor und nach der Sprizkabine ein Labyrinth. In der Spritzkabine umrunden die Vials die Lackiereinheit fast vollständig. Der Weg der dabei zurückgelegt wird entspricht der Form des griechischen Buchstabens Omegas (Ω) . Daher stammt auch der Begriff Omegaschleife. Der Kettenförderer wird z.B. über eine Maskierung vor dem Lack geschützt sein.

Der Lackauftrag erfolgt mittels einer rotierender Scheibe, einem sogenannten Scheibenzerstäuber. Der Lack tritt an der Unterseite in der Mitte aus und wandert durch die Fliehkräfte nach außen. Am Rand der Scheibe wird der Lack zerstäubt und fliegt weitgehend waagerecht weiter. Die Viskosität des Lackes muß so gewählt werden, dass der Lack weder in den Leitungen noch auf der Scheibe antrocknet. Beim Eintritt der Vials in die Omega-Schleife beginnt zusätztlich zur Vorwärtsbewegung eine Rotationsbewegung (Drehung um die eigene Achse). Durch diesen Vorgang und durch die oszilliernde Bewegung der Scheibe, wird eine vollständige Lackierung vom Boden bis zur Bördelkappe gewährleistet. Mit diesem Verfahren lässt sich der Lackauftrag sehr gezielt durchführen (scharfe Lackkante, geringe Streuung)). Ein weiterer Vorteil dieser Methode ist der gut zu steuernde, sich langsam aufbauende Lackauftrag (homogene, gut kontrollierbare Lackschicht). Der Lackfilm kann sowohl über die Rotationgeschwindigkeit der Scheibe oder über die Anpassung der zu zerstäubenden Lackmenge pro Zeiteinheit als auch über die Durchlaufgeschwindigkeit durch die Omegaschleife reguliert werden. Spritzkabine herrscht Unterdruck um ein Austreten von Lack in die Umgebung zu

verhindern. Durch Anlegen von Hochspannung an den Lack und erzeugen von Erdpotenzial am Vial wird der Lackiervorgang verbessert und Overspray reduziert.

Geschwindigkeit:

max. ca. 7.000 Flaschen/h

Abstand:

min. 30 mm zwischen den Flaschenwänden

5

81 mm zwischen den Flaschenaufnahmen

Fördergeschw.:

9,45 m/min

Ø AlphaDisk:

ca. 150 mm (mit integrierter Spülfunktion)

Rotationsgeschwindigkeit:

15.000-25.000 min⁻¹

Lackierabstand:

ca. 190 mm

10 Ø Omega-Schleife:

ca. 572 mm

Abstand Werkstück Kabinenwand:

ca. 300 mm

Luftsinkgeschw.:

min. 0,3 m/sec.

Hochspannung:

0 - 100 kV

 $0 - 500 \mu A$

15

20

Folgender Lack hat sich bei einer 4%igen Verdünnung des nachfolgend beschriebenen Lackes als geeignet erwiesen:

Hydro-Abziehlack 3995.10 der Firma Hemmelrath, Klingenberg, Deutschland. Der Hauptbestandteil des Lacksystems ist eine wasserverdünnbare, lösemittelfreie

Polyurethandispersion. Zusätzliche Lackbestandteile sind Additive, die der Entschäumung, den rheologischen Eigenschaften sowie der Haftfestigkeit dienen. In Lieferform (unverdünnt) beträgt der Festkörpergehalt 40%, daraus folgt, die restlichen 60% sind Wasser. 1,5 % Ölsäureacrosid ist die einzige Komponente, die als gefährlicher Inhaltsstoff im Sicherheitsdaten aufgeführt wird. Der Lack besitzt

25 folgende Eigenschaften:Flammpunkt: 100°C

Viskosität:

thixotropes Fliessverhalten;

ca. 8 d Pa*s nach Rühren

Dichte bei 20°C:

 $1,09 \text{ g/m}^3$

Wassermischbar

30 Siedepunkt:

100°C

Dampfdruck bei 20°C:

24mbar

PH-Wert:

8,0-9,5

<u>Viskosität bei einer 4%igen Verdünnung mit Wasser:</u> ca. 6 d Pa*s (deziPascalsekunde) nach Aufrühren und Durchmischen

Nach dem Lackiervorgang werden die rotierenden Vials in einen Trockner überführt, der mit entfeuchteter Luft bis max. 25°C arbeitet. Der Feuchtigkeitsgehalt der Trocknungsluft wird durch Ausfrieren von Wasser deutlich reduziert, so dass die Wasseraufnahmekapazität entsprechend dem Mollier-Diagramm vergrössert wird. Trocknervarianten sind ein Trockenturm (spiralförmiger Förderweg = platzsparend) oder ein Trockner, den die Vials in Schlangenlinien (bessere Zugänglichkeit) durchlaufen. Die Strömunggeschwindigkeit im Trockner wird derart gewählt, dass eine optimale Trocknung innerhalb minimaler Zeit gewährleistet wird. Eine Kondensation von Feuchtigkeit im Trockner ist durch geeignete Wahl der Luftfeuchte und der Luftströmungsgeschwindigkeit zu vermeiden.

Nach der Trocknung erfolgt die Übergabe zum Kartonierer (Schnittstelle zur herkömmlichen Fertigung).

Ausführungsbeispiel 1a:

5

10

15

20

25

30

Wie Ausführungsbeispiel 1 mit dem Unterschied, daß nicht etikettierte Vials lackiert werden. Die Etikettierung erfolgt nach der Trocknung und vor der Übergabe zum Kartonierer.

Ausführungsbeispiel 2:

Ausgangspunkt für die Lackierung sind die aus der Etikettierung kommenden vereinzelten Vials, wobei hier alternativ die Lackierung der Vials über eine Spritzspistole erfolgt. Die Größe der Vials ist in Abhängigkeit von der abzufüllenden Wirkstoffmenge wahlweise 20H, 30H, 50H, 75H und 100H gemäß DIN 58366; jeweils befüllt mit 50mg (Vialsgröße 20H oder 30H gemäß DIN 58366), 1g (Vialgröße 50H oder 75H gemäß DIN 58366) und 2g (Vialgröße 100H gemäß DIN 58366) sterilkristallinem Cyclophosphamid. Die Glassorte der Vials ist wahlweise Glassorte I oder III.

Verwendet wird der Lack gemäß Ausführungsbeispiel 1, wobei diessen Viskosität gegebenenfalls auf den Einsatz in einer Spritzpistole passend eingestellt werden kann. Auch bei dieser Methode wird eine Spritzkabine im Unterdruck benötigt (mit

Labyrinth). Die Vials werden beim Lackiervorgang gedreht. Möglich ist ein getakteter Lackierprozeß beim dem die Vials vor der Spritzpistole stehen bleiben und durch eine Hubbewegung der Pistole vom Boden bis zur Bördelkappe lackiert werden. Alternativ dazu kann die Spritzpistole zusätzlich zu Vertikalbewegung eine Horizontalbewegung ausführen und die Vials beim Durchlauf durch die Kabine begleiten (Vorteil: kontinuierliche Produktion; Nachteil: größere Kabine). Die Zerstäubung des Lackes erfolgt pneumatisch. Der Druck und die Form der Düse sollten so gewählt werden, dass die Düse nicht verstopfen kann, ein gleichmäßiger Produkttransport gewährleistet wird und eine gleichmäßige Lackschichtdicke ermöglicht wird. Des weiteren sollte der Druck den Anforderungen des Sprühbildes entsprechen. Der Lackierprozeß kann durch Anlegen von Hochspannung am Lack und durch Erdpotenzial am Vial optimiert werden. Bei diesem Verfahren entsteht mehr Overspray. Die Randabgrenzung des Auftragesist weniger genau als die im Ausführungsbeispiel 1. Bei komplizierten Formen bietet die Spritzpistole im Vergleich zur Scheibe mehr Flexibilität.

Nach dem Lackiervorgang werden die rotierenden Vials in einen Trockner überführt, der mit entfeuchteter Luft bis max. 25°C arbeitet. Der Feuchtigkeitsgehalt der Trocknungsluft wird durch Ausfrieren von Wasser deutlich reduziert, so dass die Wasseraufnahmekapazität entsprechend dem Mollier-Diagramm vergrössert wird. Trocknervarianten sind ein Trockenturm (spiralförmiger Förderweg = platzsparend) oder ein Trockner, den die Vials in Schlangenlinien (bessere Zugänglichkeit) durchlaufen. Die Strömunggeschwindigkeit im Trockner wird derart gewählt, dass eine optimale Trocknung innerhalb minimaler Zeit gewährleistet wird. Eine

und der Luftströmungsgeschwindigkeit zu vermeiden. Nach der Trocknung erfolgt die Übergabe zum Kartonierer (Schnittstelle zur

nach der Frocknung erfolgt die Übergabe zum Kartonierer (Schnittstelle zur herkömmlichen Fertigung).

Kondensation von Feuchtigkeit im Trockner ist durch geeignete Wahl der Luftfeuchte

Ausführungsbeispiel 2a:

5

10

15

20

25

Wie Ausführungsbeispiel 2 mit dem Unterschied, daß nicht etikettierte Vials lackiert werden. Die Etikettierung erfolgt nach der Trocknung und vor der Übergabe zum Kartonierer.

Ausführungsbeispiel 3

5

20

25

30

Ausgangspunkt für die Lackierung sind die aus der Etikettierung kommenden vereinzelten Vials, wobei die Beschichtung in einem Tauchbad erfolgt. Die Größe der Vials ist in Abhängigkeit von der abzufüllenden Wirkstoffmenge wahlweise 20H, 30H, 50H, 75H und 100H gemäß DIN 58366; jeweils befüllt mit 50mg (Vialsgröße 20H oder 30H gemäß DIN 58366), 1g (Vialgröße 50H oder 75 H gemäß DIN 58366) und 2g (Vialgröße 100H gemäß DIN 58366) sterilkristallinem Cyclophosphamid. Die Glassorte der Vials ist wahlweise Glas I oder III.

Verwendet wird der Lack gemäß Ausführungsbeispiel 1, wobei diessen Viskosität gegebenenfalls auf den Einsatz in einem Tauchbad passend eingestellt werden kann. Die am Kopf aufgenommenen Vials durchlaufen ein Tauchbad, welches auf die zu verarbeitende Vialgröße abgestimmt ist. Durch Rotation um die eigene Achse wird eine vollständige Benetzung erzielt. Nach dem Verlassen des Tauchbades rotieren die Vials weiter, um ein gleichmäßiges Ablaufen der überschüßigen

Lackmenge zu gewährleisten. Desweiteren werden die Vials während der Abtropfzeit leicht schräg gestellt, damit der überschüßige Lack über den dadurch entstehenden eindeutig tiefsten Punkt besser ablaufen kann.

Bei dieser Methode erfolgt die Dosierung der Lackauftragmenge durch Einstellung der Viskosität. Durch das Ablaufen des Lackes wird eine unterschiedliche Schichtdickenverteilung erreicht (tiefster Punkt = größte Schichtstärke).

Nach dem Lackiervorgang werden die rotierenden Vials in einen Trockner überführt, der mit entfeuchteter Luft bis max. 25°C arbeitet. Der Feuchtigkeitsgehalt der Trocknungsluft wird durch Ausfrieren von Wasser deutlich reduziert, so dass die Wasseraufnahmekapazität entsprechend dem Mollier-Diagramm vergrössert wird. Trocknervarianten sind ein Trockenturm (spiralförmiger Förderweg = platzsparend) oder ein Trockner, den die Vials in Schlangenlinien (bessere Zugänglichkeit) durchlaufen. Die Strömunggeschwindigkeit im Trockner wird derart gewählt, dass eine optimale Trocknung innerhalb minimaler Zeit gewährleistet wird. Eine Kondensation von Feuchtigkeit im Trockner ist durch geeignete Wahl der Luftfeuchte und der Luftströmungsgeschwindigkeit zu vermeiden.

Nach der Trocknung erfolgt die Übergabe zum Kartonierer (Schnittstelle zur herkömmlichen Fertigung).

Ausführungsbeispiel 3a:

Wie Ausführungsbeispiel 3 mit dem Unterschied, daß nicht etikettierte Vials lackiert werden. Die Etikettierung erfolgt nach der Trocknung und vor der Übergabe zum Kartonierer.

Ausführungsbeispiele 4-9:

In analoger Ausführung zu den Ausführungsbeispielen 1-3, 1a, 2a, 3a kann anstelle des in den Ausführungsbeispielen 1-3 und 1a, 2a, 3a genannten Lackes auch der folgende Lack eingesetzt werden:

Celerol-Flüssigfolie 362-72 0900 weiß lasierend von der Firma Mankiwiecz (Hamburg, Deutschland). Das Lacksystem besteht aus einer wasserverdünnbaren Polyesterpolyurethan - Dispersion. Zusätzliche Lackbestandteile sind Additive, die der Entschäumung, den rheologischen Eigenschaften sowie der Haftfestigkeit dienen. Der Festkörpergehalt beträgt ca. 45%. Der Rest ist Wasser.

Viskosität:

5

10

15

25

thixotropes Fliessverhalten

Dichte bei 20°C:

1 g/m³

Wassermischbar

Siedepunkt:

120°C

20 Dampfdruck bei 50°C:

100hPa

Ausführungsbeispiele 10-25:

In analoger Ausführung zu den Ausführungsbeispielen 1-9, 1a, 2a, 3a können anstelle der dort genannten sogenannten Hüttenglasflaschen gemäß DIN 58366 auch Röhrenglasflaschen gemäß DIN ISO 8362-1 eingesetzt werden.

Tabelle 1a: Untersuchungen zur Dekontaminierung der Außenfläche des erfindungsgemäßen Sicherheitsbehälters aus Glas: (i) vor dem Waschen, (ii) nach dem Waschen = vor dem Beschichten und (iii) nach dem Beschichten (= erfindungsgemäßer Sicherheitsbehälter)

Die Vials der Größe 20H (= 20ml), 30H (= 30ml), 50H (= 50ml), 75H (= 75ml) und 100H (= 100ml) (jeweils aus Glassorte I und III) werden mit einer entsprechenden Menge an sterilkristallinem Cyclophosphamid (50mg für Vials 20H und 30H, 1g für Vials 50H und 75H und 2g für Vials 100H) befüllt und verschlossen mit Stopfen und Bördelkappe. Anschließend mit Waschlösung gewaschen. Dann erfindungsgemäß beschichtet (gemäß Ausführungsbeispiel 1 und 4).

10 Tabelle 1a (Forts.):

Art des Behälters	Dekontaminierungsgrad der Außenfläche (Gesamtmenge Wirkstoff Ifosfamid pro Vial)1)

Herkömmliche (unbeschichtete) Vials vor Außenwaschung	> 1µg
Herkömmliche (unbeschichtete) Vials nach Außenwaschung	zwischen 100 ng – 1.000 ng
Erfindungsgemäße beschichtete Vials 20H, 30H, 50H, 75H, 100H (gemäß Ausführungsbeispiel 1) aus Glas I	jeweils nicht nachweisbar (keine Kontaminierung)
Erfindungsgemäße beschichtete Vials 20H, 30H, 50H, 75H, 100H (gemäß Ausführungsbeispiel 1) aus Glas III	jeweils nicht nachweisbar (keine Kontaminierung)
Erfindungsgemäße beschichtete Vials 20H, 30H, 50H, 75H, 100H (gemäß Ausführungsbeispiel 4) aus Glas I	jeweils nicht nachweisbar (keine Kontaminierung)
Erfindungsgemäße beschichtete Vials 20H, 30H, 50H, 75H, 100H (gemäß Ausführungsbeispiel 4) aus Glas III	jeweils nicht nachweisbar (keine Kontaminierung)

1) Analytische Methode zur Rückstandsbestimmung: GC-MS; Nachweisgrenze 10 ng Tabelle 1b: Untersuchungen zur Dekontaminierung der Außenfläche des erfindungsgemäßen Sicherheitsbehälters aus Kunststoff: (i) vor dem Waschen, (ii) nach dem Waschen = vor dem Beschichten und (iii) nach dem Beschichten (= erfindungsgemäßer Sicherheitsbehälter)

5

10

Die Vials der Größe 20H, 30H, 50H, 75H und 100H (jeweils aus Kunststoff) werden mit einer entsprechenden Menge an sterilkristallinem Cyclophosphamid (50mg für Vials 20H und 30H, 1g für Vials 50H und 75H und 2g für Vials 100H) befüllt und verschlossen mit Stopfen und Bördelkappe. Anschließend mit Waschlösung gewaschen. Dann erfindungsgemäß beschichtet (gemäß Ausführungsbeispiel 1 und 4).

Tabelle 1b (Forts.):

5

Art des Behälters	Kontaminierungsgrad der Außenfläche (Gesamtmenge Wirkstoff Ifosfamid pro Vial)1)
Herkömmliche (unbeschichtete) Vials vor Außenwaschung	> 1µg
Herkömmliche (unbeschichtete) Vials nach Außenwaschung	zwischen 100 ng – 1.000 ng
Erfindungsgemäße beschichtete Vials 20H, 30H, 50H, 75H, und 100H (gemäß Ausführungsbeispiel 1) aus Kunststoff	jeweils nicht nachweisbar (keine Kontaminierung)
Erfindungsgemäße beschichtete Vials 20H, 30H, 50H, 75H, und 100H (gemäß Ausführungsbeispiel 4) aus Kunststoff	Jeweils nicht nachweisbar (keine Kontaminierung)

1) Analytische Methode zur Rückstandsbestimmung: GC-MS; Nachweisgrenze 10 ng Tabelle 2: Vergleichsversuche zur Bruchfestigkeit herkömmlicher Behälter (ohne Beschichtung) und dem erfindungsgemäßen Behälter (mit Beschichtung). Bruchfestigkeit: – Fallstudie mit jeweils 10 beschichteten und unbeschichteten Vials der Größen 20H, 30H, 50H, 75H und 100H der Glasarten I und III (jeweils mit Stopfen und verbördelt, aber aus Sicherheitsgründen nicht befüllt) (freier Fall aus ca.1,5 m Höhe auf Steinuntergrund). Die erfindungsgemäße Beschichtung erfolgte gemäß Ausführungsbeispiel 1 und 4.

Art des Behälters	Ergebnis des Fallversuchs zur Bruchfestigkeit
Herkömmliche (unbeschichtete) Vials	es treten bei 100 % der Vials Bruchdefekte (1) auf
Erfindungsgemäße beschichtete Vials der Größen 20H, 30H, 50H, 75H, 100H (Beschichtung gemäß Ausführungsbeispiel 1), Glassorte I	es treten jeweils keine Defekte auf
Erfindungsgemäße beschichtete Vials der Größen 20H, 30H, 50H, 75H, 100H (Beschichtung gemäß Ausführungsbeispiel 1), Glassorte III	es treten jeweils keine Defekte auf
Erfindungsgemäße beschichtete Vials der Größen 20H, 30H, 50H, 75H, 100H (Beschichtung gemäß Ausführungsbeispiel 4), Glassorte I	es treten jeweils keine Defekte auf
Erfindungsgemäße beschichtete Vials der Größen 20H, 30H, 50H, 75H, 100H (Beschichtung gemäß Ausführungsbeispiel 4), Glassorte III	es treten jeweils keine Defekte auf

(1) Bruchdefekte bedeutet: gebrochene Vials, wodurch eine unkontrollierte Freisetzung des Vial-Inhaltes in die Umgebung auftreten könnte

<u>Tabelle 3:</u> Vergleichsversuche zur Splitterfestigkeit herkömmlicher Behälter (ohne Beschichtung) und erfindungsgemäßer Behälter (mit Beschichtung).

Splitterfestigkeit: - Fallstudie mit beschichteten und unbeschichteten Vials
Freier Fall aus ca. 2 m Höhe auf Steinuntergrund.

Fallstudie mit jeweils 10 beschichteten und unbeschichteten Vials der Größen 20H, 30H, 50H, 75H und 100H der Glasarten I und III (jeweils mit Stopfen und verbördelt, aber aus Sicherheitsgründen nicht befüllt) (freier Fall aus ca.1,5 m Höhe auf Steinuntergrund). Die erfindungsgemäße Beschichtung erfolgte gemäß Ausführungsbeispiel 1 und 4.

Art des Behälters	Ergebnis des Fallversuchs zur Splitterfestigkeit	
Herkömmliche (unbeschichtete) Vials aus Glas	es tritt bei 100 % der Vials eine vollständige Zerstörung des Glaskörpers (1) auf	
Erfindungsgemäße beschichtete Vials jeweils der Größe 20H, 30H, 50H, 75H, 100H, Glassorte I (Beschichtung gemäß Ausführungsbeispiel 1)	Glasbruch bei einem Teil der Vials, aber 100 % der Vials weisen intakten Polymerüberzug auf (1)	
Erfindungsgemäße beschichtete Vials jeweils der Größe 20H, 30H, 50H, 75H, 100H, Glassorte III (Beschichtung gemäß Ausführungsbeispiel 1)	Glasbruch bei einem Teil der Vials, aber 100 % der Vials weisen intakten Polymerüberzug auf (1)	
Erfindungsgemäße beschichtete Vials jeweils der Größe 20H, 30H, 50H, 75H, 100H, Glassorte I (Beschichtung gemäß Ausführungsbeispiel 4)	Glasbruch bei einem Teil der Vials, aber 100 % der Vials weisen intakten Polymerüberzug auf (1)	
Erfindungsgemäße beschichtete Vials jeweils der Größe 20H, 30H, 50H, 75H, 100H, Glassorte III (Beschichtung gemäß Ausführungsbeispiel 4)	Glasbruch bei einem Teil der Vials, aber 100 % der Vials weisen intakten Polymerüberzug auf (1)	

(1) intakter Polymerüberzug: es kann keine unkonrollierte Freisetzung des Vial-Inhaltsstoffes in die Umgebung erfolgen

Erläuterungen der Zeichnungen:

Fig. 1: Hüttenglasflasche (3) verschlossen mit Gummistopfen (2) und Flip-Off Bördelkappe (z.B. aus Aluminium mit Plastikkappe) (1): unbeschichtet (A); mit Ausnahme der Bördelkappe (1) eine Beschichtung (4) aufweisend (= teilweise beschichtet) (B); mit Ausnahme der Bördelkappe (1) eine Beschichtung (4) aufweisend, wobei im Bereich des Halses der Hüttenglasflache in der Nähe der

Bördelkappe (1) die Beschichtung (4) graduell abnimmt (C).

- <u>Fig. 2:</u> Unbeschichtete (A) und teilweise beschichtete (= Bördelkappe unbeschichtet) (C) Hüttenglasflasche 100H gemäß DIN 58366.
- 10 <u>Fig. 3:</u> Ergebnis des Fallversuchs zur Bruch- und Splitterfestigkerit mit der unbeschichteten (A) und teilweise beschichteten (= Bördelkappe unbeschichtet) (C) Hüttenglasflasche 100H gemäß DIN 58366.
 - Fig. 4: Schematische Darstellung einer Aufsicht von oben auf die sog. Omega-Schleife (3) mit zusätzlicher Seitenansicht des Scheibenzerstäubers (Sprüh-Disk) (2
- 15) und eines Behälters (1): Die Behälter (1), ggf. jeweils um ihre eignene Achse wahlweise im (→) oder entgegen (←) des Uhrzeigersinns rotierend , laufen auf einem Band (5) um die sich wahlweise im (→) oder entgegen (←) des Uhrzeigersinns rotierende Sprüh-Disk (2) herum, wobei das Polymer-haltige Medium der rotierenden Scheibe (2a) zentrisch zugeführt wird und die Scheibe (2a)
- zentrifugal verläßt und dadurch ein sternförmiger, weitgehend in einer Ebene liegender Sprühbereich (4) entsteht. Durch Heben und Senken (‡) der Sprüh-Disk (2) k ann die Ebene des Sprühbereichs (4) in Abhängigkeit von der Größe und Höhe der Behälter (1) verändert werden.

Fig. 5:

- 25 A: Übernahme des Behälters hinter der Etikettierung:
 - Ein Greifer, der nach dem Prinzip des Druckminenbleistiftes aufgebaut ist, greift die Behälter aus dem Stern heraus. Die Mechanik des Greifers ist vorzugsweise vor Overspray zu schützen.
 - B: Übernahme der Behälter hinter der Beschichtung:
- Der Greifer drückt die Behälter in einen Bügel aus rundem Federstahl und gibt sie dann frei.
 - C: Abstreifen der Behälter hinter der Trocknung:

Patentansprüche:

5

10

15

- 1. Befüllter, verschlossener und ggf. gekennzeichneter Sicherheitsbehälter für biologisch aktive Substanzen mit erhöhter bzw. hoher Bruch- und Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier Außenfläche, wobei der Behälter einen Hohlkörper mit mindestens einer Öffnung, je einen Verschluß pro Öffnung, ggf. eine Kennzeichnung, und mindestens eine in den Hohlkörper gefüllte biologisch aktive Substanz umfaßt, dadurch gekennzeichnet, dass auf dem befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälter ganz oder teilweise eine Beschichtung aufgebracht worden ist.
- 2. Sicherheitsbehälter nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß er vor oder nach dem Aufbringen der Beschichtung mit einer Kennzeichnung versehen worden ist.
- 3. Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass vor dem Anbringen der Beschichtung der befüllte, verschlossene und ggf. gekennzeichnete Behälter mit einem Waschmedium behandelt worden ist.
- 4. Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Beschichtung bei Raumtemperatur erfolgt.
- 5. Sicherheitsbehälter nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Beschichtung vollständig oder nahezu vollständig auf dem Behälter angebracht worden ist.
- 6. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Behälter aus Glas und/oder Kunststoff gefertigt ist.

- 7. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Verschluß einen Gummistopfen und eine Bördelkappe umfaßt.
- 8. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Bezeichnung eine bezeichnende Fläche, vorzugsweise ein beschriftetes Etikett (Label) aus Papier und/oder Kunststoff ist.
- 9. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch
 gekennzeichnet, dass die biologisch aktive Substanz bei Raumtemperatureinen flüssigen, festen oder amorphen Aggregatzustand aufweist.
 - 10. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die biologisch aktive Substanz eine cytotoxische Substanz ist.

15

20

25

- 11. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die cytotoxische Substanz aus der Gruppe bestehend aus Ifosfamid, Cyclophosphamid, Trofosfamid, Mafosfamid, S303, Mitoxantron, LHRH-Antagonisten und Glufosfamid ausgewählt worden ist.
- 12. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Beschichtung durch die Schritte i) Behandeln des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälter mit einem Medium, welches mindestens ein Polymer enthält, und ii) anschließend Trocknen des mit dem Medium behandelten Behälters angebracht worden ist.
- 13. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung durch Besprühen durchgeführt worden ist.
- 14. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Besprühen durch Einsatz von Scherkräften (z.B.

WO 2004/063036 PCT/EP2004/000098

Verwendung einer Düse) und/oder Einsatz von Fliehkräften (z.B. Verwendung einer Drehscheibe) durchgeführt worden ist.

- 15. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung durch Eintauchen durchgeführt worden ist.
 - 16. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung durch Aufbringen eines Pulvers (Powder) durchgeführt worden ist.

10

15

20

25

- 17. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das mindestens ein Polymer enthaltende Medium aus der Gruppe bestehend aus Pulver, Dispersion, Emulsion, Suspension und Lösung ausgewählt worden ist.
- 18. Sicherheitsbehälter gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Polymer, das in dem Medium enthalten ist, aus der Gruppe bestehend aus Polyurethan, Polyester und -Polyester-Polyurethan -Mischungen ausgewählt worden ist.
- 19. Verfahren zur Herstellung von befüllten. verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Sicherheitsbehältern für biologisch aktive Substanzen mit erhöhter bzw. hoher Bruch- und Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier Außenfläche, wobei der Behälter einen Hohlkörper mit mindestens einer Öffnung, je einen Verschluß pro Öffnung, ggf. eine Kennzeichnung, und mindestens eine in den Hohlkörper gefüllte biologisch aktive Substanz umfaßt und wobei an der Außenseite des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters ganz oder teilweise eine Beschichtung angebracht worden ist, gekennzeichnet durch die Schritte i) Behandeln des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters mit einem Medium, welches mindestens ein Polymer enthält, und ii) Trocknen des mit dem Medium behandelten Behälters.

- 20. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Sicherheitsbehälter vor oder nach dem Aufbringen der Beschichtung mit einer Kennzeichnung versehen wird.
- 5 21. Verfahren gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass vor dem Behandeln der befüllte, verschlossene und ggf. gekennzeichnete Behälter mit einem Waschmedium behandelt wird.
- 22. Verfahren gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch
 gekennzeichnet, dass das Behandeln bei etwa Raumtemperatur erfolgt.
 - 23. Verfahren gemäss einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Trocknen bei etwa Raumtemperatur erfolgt.
- 15 24. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Beschichtung vollständig oder nahezu vollständig auf dem Behälter angebracht wird.
- 25. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch
 gekennzeichnet, dass der Behälter aus Glas und/oder Kunststoff gefertigt worden ist.
 - 26. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Verschluß einen Gummistopfen und eine Bördelkappe umfaßt.

25

- 27. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Bezeichnung eine bezeichnende Fläche, vorzugsweise ein beschriftetes Etikett (Label) aus Papier und/oder Kunststoff ist.
- 28. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die biologisch aktive Substanz bei Raumtemperatur einen flüssigen, festen oder amorphen Aggregatzustand aufweist.

29. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die biologisch aktive Substanz eine cytotoxische Substanz ist.

5

10

30. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die cytotoxische Substanz aus der Gruppe bestehend aus Ifosfamid, Cyclophosphamid, Trofosfamid, Mafosfamid, S303, Mitoxantron, LHRH-Antagonisten und Glufosfamid ausgewählt worden ist.

- 31. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung durch Besprühen durchgeführt worden ist.
- 15 32. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Besprühen durch Einsatz von Scherkräften (z.B. Verwendung einer Düse) und/oder Einsatz von Fliehkräften (z.B. Verwendung einer Drehscheibe) durchgeführt worden ist.
- 20 33. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung durch Eintauchen durchgeführt worden ist.
- 34. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung durch Aufbringen eines Pulvers (Powder) durchgeführt wird.
- 35. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das mindestens ein Polymer enthaltende Medium aus der Gruppe bestehend aus Pulver, Dispersion, Emulsion, Suspension und Lösung ausgewählt worden ist.

36. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Polymer, das in dem Medium enthalten ist, aus der Gruppe bestehend aus Polyurethan, Polyester und -Polyester-Polyurethan -Mischungen ausgewählt worden ist.

5

25

- 37. Sicherheitsbehälter für biologisch aktive Substanzen mit erhöhter bzw. hoher Bruch- und Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier Außenfläche, herstellbar gemäß dem Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche.
- 38.Sicherheitsbehälter für biologisch aktive Substanzen mit erhöhter bzw. hoher Bruch- und Splitterfestigkeit sowie kontaminationsfreier Außenfläche, hergestellt gemäß dem Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche.
- 39. Verwendung eines Mediums, welches mindestens ein Polymer enthält, zur Behandlung eines befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters für biologisch aktive Substanzen, wobei der Behälter einen mit mindestens einer Öffnung versehenen Hohlkörper, je einen Verschluß pro Öffnung, eine Bezeichnung und mindestens eine in den Hohlkörper gefüllte biologisch aktive Substanz umfaßt und wobei durch die Behandlung mit dem Medium eine Beschichtung auf der Aussenseite des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters aufgebracht wird.
 - 40. Verwendung eines Mediums, welches mindestens ein Polymer enthält, zur Dekontaminierung der Außenfläche sowie Erhöhung der Bruch- und Splitterfestigkeit eines mit einer biologisch aktiven Substanz gefüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters für biologisch aktive Substanzen, wobei der Behälter einen mit mindestens einer Öffnung versehenen Hohlkörper, je einen Verschluß pro Öffnung, eine Bezeichnung und mindestens eine in den Hohlkörper gefüllte biologisch aktive Substanz umfaßt und wobei die Dekontaminierung durch Aufbringen einer Beschichtung auf der Aussenseite des befüllten, verschlossenen und ggf. gekennzeichneten Behälters erfolgt.

- 41. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass vor dem Behandeln der befüllte, verschlossene und ggf. gekennzeichnete Behälter mit einem Waschmedium behandelt wird.
- 5 42. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Behandeln bei etwa Raumtemperatur erfolgt.

10

25

30

- 43. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Trocknen bei etwa Raumtemperatur erfolgt.
- 44. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Beschichtung vollständig oder nahezu vollständig auf dem Behälter angebracht wird.
- 15 45. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Behälter aus Glas und/oder Kunststoff gefertigt worden ist.
- 46. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch
 gekennzeichnet, dass mindestens ein Verschluß einen Gummistopfen und eine Bördelkappe umfaßt..
 - 47. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Bezeichnung eine bezeichnende Fläche, vorzugsweise ein beschriftetes Etikett (Label) aus Papier und/oder Kunststoff ist.
 - 48. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die biologisch aktive Substanz bei Raumtemperatur einen flüssigen, festen oder amorphen Aggregatzustand aufweist.
 - 49. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die biologisch aktive Substanz eine cytotoxische Substanz ist.

5

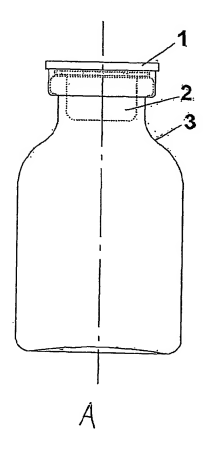
10

15

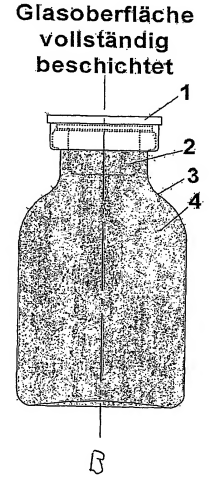
- 50. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die cytotoxische Substanz aus der Gruppe bestehend aus Ifosfamid, Cyclophosphamid, Trofosfamid, Mafosfamid, S303, Mitoxantron, LHRH-Antagonisten und Glufosfamid ausgewählt worden ist.
- 51. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung durch Besprühen durchgeführt worden ist.
- 52. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Besprühen durch Einsatz von Scherkräften (z.B. Verwendung einer Düse) und/oder Einsatz von Fliehkräften (z.B. Verwendung einer Drehscheibe) durchgeführt worden ist.
- 53. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung durch Eintauchen durchgeführt worden ist.
- 20 54. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung durch Aufbringen eines Pulvers (Powder) durchgeführt wird.
- 55. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das mindestens ein Polymer enthaltende Medium aus der Gruppe bestehend aus Pulver, Dispersion, Emulsion, Suspension und Lösung ausgewählt worden ist.
- 56. Verwendung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Polymer, das in dem Medium enthalten ist, aus der Gruppe bestehend aus Polyurethan, Polyester und -Polyester-Polyurethan -Mischungen ausgewählt worden ist.

Fig. 1

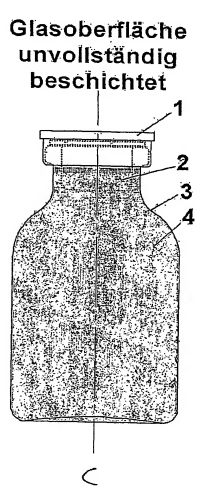
Hüttenglasvial unbeschichtet



Hüttenglasvial



Hüttenglasvial



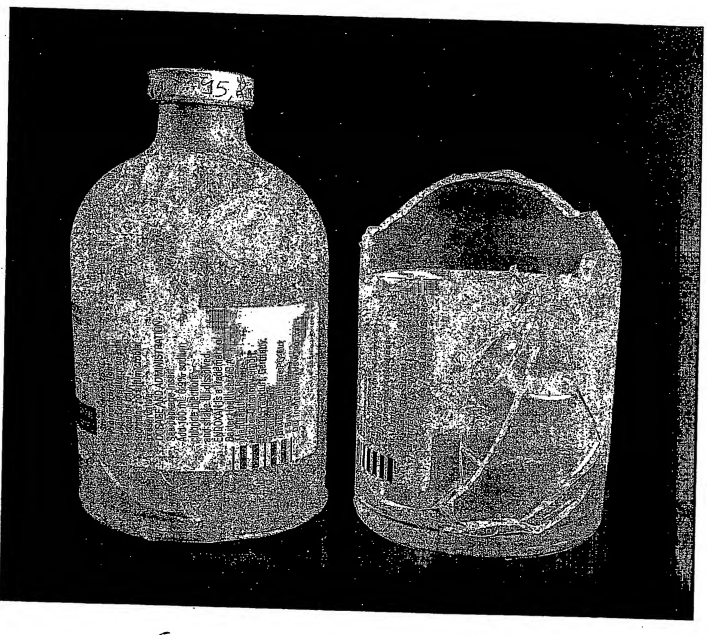
BEST AVAILABLE COPY

Fig. 2



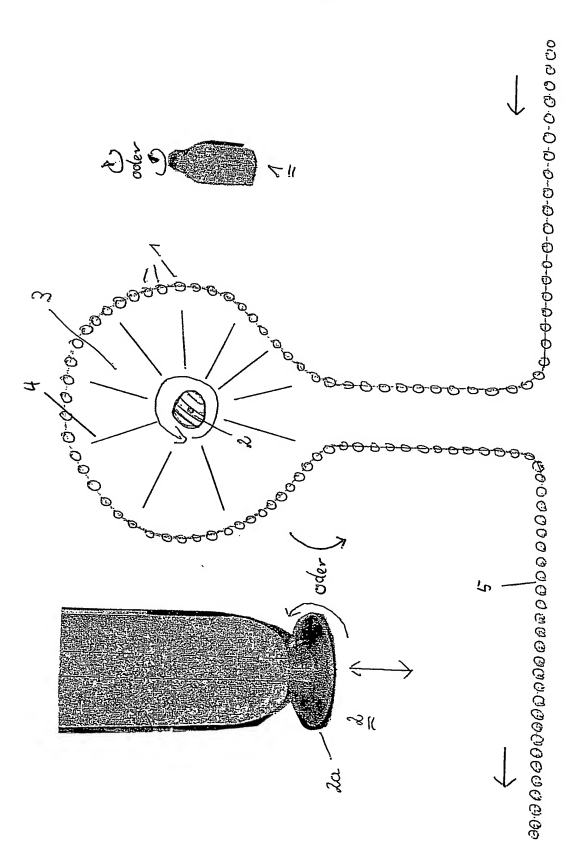
A

Fig. 3

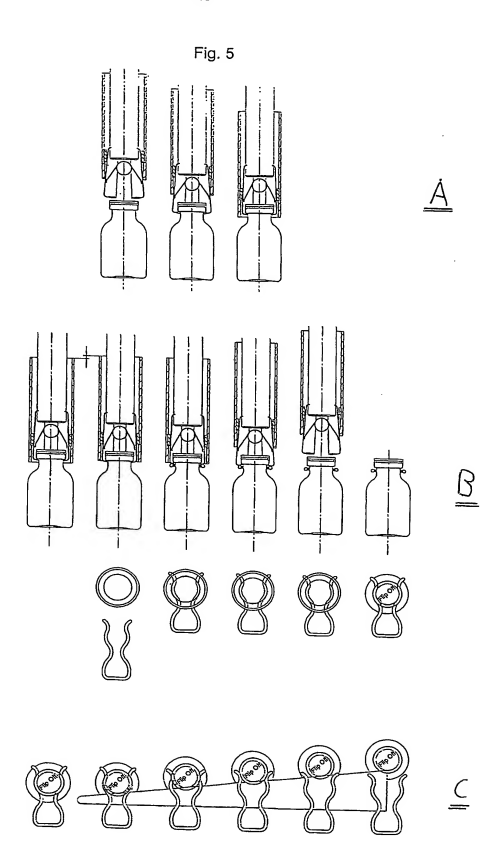


A

Fig. 4



BEST AVAILABLE COPY



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ational Application No PCT/EP2004/000098

A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER				
IPC 7	B65D23/08				
According	to International Potent Classification (IDC)				
	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	ssification and IPC			
	documentation searched (classification system followed by classification s				
IPC 7	B65D (Classification system followed by classif	fication symbols)			
1					
Document	ration google at hearth				
Document	ation searched other than minimum documentation to the extent t	hat such documents are included in the fields:	searched		
Electronic	data base consulted during the International search (name of data	a hase and where proding accept			
İ	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	a sassand, whole practical, search terms use	a)		
[
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °		e relevent nancace			
	The state of the s	- relevant passages	Relevant to claim No.		
χ	GR 800 004 A (ANCHOR CERLIN CO.)				
	GB 890 984 A (ANCHOR SERUM CO.) 7 March 1962 (1962-03-07)		1,4-7,		
	7 1101 511 1502 (1902-03-07)		9-15,17,		
			19,		
			22-26,		
			28-33,		
			35, 37-40,		
			42-46,		
Υ	the Mark I all a		48-53,55		
1	the whole document		20,21,		
		j	27,34,		
			36,41,		
			47,54,56		
χ	GB 2 103 956 A (JOHN POULTON LT	n)			
	2 March 1983 (1983-03-02)	U.)	1,2,5,6,		
Y	the whole document	Í	8,39		
A {			20,27,47		
i	~-~	j	39,40		
		-/	•		
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	V Potent family members are that the			
	egories of cited documents :	Patent family members are listed in	annex.		
		T later document published after the inter	national filing date		
CONSIGE	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	cited to understand the principle or the			
'E' earlier de filing da	ocument but published on or after the international	WASHINGII			
"L" document which may throw doubte on priority, eleiso(s) as cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered.					
	s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance: the di	ument is taken alone		
O" documer other m	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an involve and involve an involve and involve			
P* documen	Ni Dublished prior to the International Stine data has	ments, such combination being obvious in the art.	s to a person skilled		
AMOI TITE	ar the priority date claimed	*&" document member of the same patent fa	umily		
Date of the ac	ctual completion of the international search	Date of mailing of the International search			
11	Mar. 0004	i			
11	May 2004	24/05/2004	ł		
lame and ma	ailing address of the ISA				
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer			
	Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 eng pl				
	Fax: (+31-70) 340-3016	Newell, P			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ational Application No
PCT/EP2004/000098

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Κ	GB 1 545 874 A (VEBA-CHEMIE) 16 May 1979 (1979-05-16) page 1, line 6 -page 3, line 22	1,3,16, 18,19 21,34, 36,41, 54,56
	US 3 912 100 A (GRAHAM) 14 October 1975 (1975-10-14) column 3, line 18 - line 52; figures	21,34.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP2004/000098

	 -		, ·- · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	PCI/EP2	004/000098
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
GB 890984	A	07-03-1962	NONE		
GB 2103956	Α	02-03-1983	DE	3133112 A1	03-03-1983
			SE	451674 B	26-10-1987
			SE	8204781 A	20-08-1982
GB 1545874	Α	16-05-1979	DE	2510734 A1	30-09-1976
			AT	343772 B	12-06-1978
			AT	179476 A	15-10-1977
			AU	501165 B2	14-06-1979
			AU	1197876 A	15-09-1977
			BE	839503 A1	01-07-1976
			CA	1072828 A1	04-03-1980
			CH	599908 A5	15-06-1978
			ES	446022 A1	01-06-1977
			FR	2303724 A1	08-10-1976
			IT	1056980 B	20-02-1982
			JP	51114415 A	08-10-1976
			NL	7602557 A	14-09-1976
			NO	760856 A	14-09-1976
			SE	418848 B	29-06-1981
			SE	7603208 A	13-09-1976
ر خنا شد جدود در بدر حد است نا است در الله			ZA	7601530 A	30-03-1977
US 3912100	Α	14-10-1975	AU	7007974 A	18-12-1975
			BR	7405037 A	17-02-1976
			CA	1012080 A1	14-06-1977
			DE	2426456 A1	23-01-1975
			FR	2234199 A1	17-01-1975
			GB	1482184 A	10-08-1977
			IT	1013187 B	30-03-1977
			JP JP	1042641 C	23-04-1981
			JP	50042980 A	18-04-1975
			UF	54035818 B	06-11-1979

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In ationales Aktenzeichen PCT/EP2004/000098

klassifizierung des anmeldungsgegenstandes PK 7 B65D23/08 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 B65D Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie® Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der In Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. X GB 890 984 A (ANCHOR SERUM CO.) 1,4-7, 7. März 1962 (1962-03-07) 9-15,17,19, 22-26. 28-33. 35, 37-40. 42-46. 48-53,55 Y das ganze Dokument 20,21, 27,34, 36,41, 47,54,56 X GB 2 103 956 A (JOHN POULTON LTD.) 1,2,5,6, 2. März 1983 (1983-03-02) 8,39 das ganze Dokument 20,27,47 A 39,40 X Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmetdedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 11. Mai 2004 24/05/2004 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentlamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016 Newell, P

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/00098

C/Fortest~	UDG) ALS WESSATTICH ANGEST THE	PCT/EP2004/000098		
Kategorie*	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezelchnung der Veröffentlichung sowelt orfordatieh unter Angel			
	Bezelchnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht kommende	en Telle	Betr. Anspruch Nr.	
X Y	GB 1 545 874 A (VEBA-CHEMIE) 16. Mai 1979 (1979-05-16) Seite 1, Zeile 6 -Seite 3, Zeile 22		1,3,16, 18,19 21,34, 36,41, 54,56	
A	US 3 912 100 A (GRAHAM) 14. Oktober 1975 (1975-10-14) Spalte 3, Zeile 18 - Zeile 52; Abbildungen		54,56 18,36,56	
			·	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In itionales Aktenzelchen
PCT/EP2004/000098

					PCI/EP2	004/000098
Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
GB 890984	Α	07-03-1962	KEINE			
GB 2103956	Α	02-03-1983	DE	3133112		03-03-1983
			SE	451674	В	26-10-1987
			SE	8204781	Α	20-08-1982
GB 1545874	Α	16-05-1979	DE	2510734	A1	30-09-1976
			AT	343772		12-06-1978
			AT	179476	Α	15-10-1977
			AU	501165	B2	14-06-1979
			AU	1197876		15-09-1977
			BE	839503	A1	01-07-1976
			CA	1072828	A1	04-03-1980
			CH	599908		15-06-1978
			ES	446022		01-06-1977
			FR	2303724		08-10-1976
			IT	1056980	В	20-02-1982
			JP	51114415		08-10-1976
			NL	7602557		14-09-1976
			NO	760856		14-09-1976
		•	SE	418848		29-06-1981
			SE	7603208		13-09-1976
			ZA	7601530	Α	30-03-1977
US 3912100	Α	14-10-1975	AU	7007974		18-12-1975
			BR	7405037		17-02-1976
			CA	1012080		14-06-1977
			DΕ	2426456		23-01-1975
			FR	2234199		17-01-1975
			GB	1482184		10-08-1977
			IT	1013187		30-03-1977
			JP	1042641		23-04-1981
			JP	50042980		18-04-1975
			JP	54035818	К	06-11-1979